(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003年10月2日(02.10.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/080633 A1

(ABE, Masatoshi) [JP/JP]; 〒115-0041 東京都 北区 岩 淵町27-14 Tokyo (JP). 永井 昌史 (NAGAI, Masashi)

[JP/JP]; 〒188-0003 東京都 西東京市 北原町1-34-3 Tokyo (JP). 山本 啓一朗 (YAMAMOTO, Keiichirou),

[JP/JP]; 〒115-0042 東京都 北区 志茂3-17-1-303 Tokyo (JP). 西村 千尋 (NISHIMURA, Chihiro) [JP/JP]; 〒

261-0004 千葉県 千葉市 美浜区高洲3-15-5-504 Chiba

100-0004 東京都千代田区 大手町 2 丁目 2 番 1 号 新

(51) 国際特許分類7: C07F 9/59, A61K 31/675, A61P 3/10, 5/00, 7/00, 7/06, 29/00, 31/00, 31/18, 37/02, 37/08, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/03534

(22) 国際出願日:

2003年3月24日(24.03.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-82581

2002年3月25日(25.03.2002)

(81) 指定国 (国内): CA, JP, US.

大手町ビル331 Tokyo (JP).

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 日本化薬 株式会社 (NIPPON KAYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒102-8172 東京都 千代田区 富士見一丁目 11番2号 Tokyo (JP). 財団法人 微生物化学研究会 (ZAIDAN HOJIN BISEIBUTSU KAGAKU KENKYU KAI) [JP/JP]; 〒141-0021 東京都 品川区 上大崎三丁目 14番23号 Tokyo (JP).

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

(74) 代理人: 浅村 皓, 外(ASAMURA, Kiyoshi et al.); 〒

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

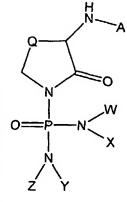
(72) 発明者: および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 阿部 雅年

(54) Title: NOVEL \$G(A)-AMINO-N-(DIAMINOPHOSPHINYL)LACTAM DERIVATIVE

(54) 発明の名称: 新規 α-アミノ-N- (ジアミノホスフィニル) ラクタム誘導体

(1)



(57) Abstract: A novel α -amino-N-(diaminophosphinyl)lactam derivative represented by the general formula (I) [wherein, for example, A represents hydrogen or a substituent such as lower alkyl; W, X, Y, and Z each independently represents hydrogen or a substituent such as lower alkyl, aryl, arylacyl, or arylaminocarbonyl; and Q represents - $(CH_2)_{n}$ - (n is 0 to 3)] or a salt of the derivative; and a therapeutic agent and preventive for marrow inhibition, a therapeutic agent for infectious diseases, a leukocyte enhancer, and a dipeptidyl peptidase IV inhibitor which each contains the derivative or salt as an active ingredient.

(57) 要約:

一般式(1)

(式中、例えば、Aは水素原子、又は低級アルキル基等の置換基を示し、W、X、Y及びZはそれぞれ独立して水素原子、又は低級アルキル基、アリール基、アリールアシル基、アリールアミノカルボニル基等の置換基を示し、Qは

- (CH₂) n- (nは0~3を示す)を示す。)

で表される新規 α -アミノ-N-(ジアミノホスフィニル) ラクタム誘導体又は その塩、及び前記誘導体又はその塩を有効成分とする骨髄抑制の治療剤及び予防 剤、感染症治療剤、白血球数増加剤並びにジペプチジルペプチダーゼ I V阻害剤 を開示する。

明 細 書

新規αーアミノーΝー(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体

5 技術分野

本発明は、新規なα-アミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物並びに該化合物を含有する医薬組成物に関する。本発明化合物は、骨髄抑制に対する予防又は治療剤、感染症の予防又は治療剤、並びに白血球数増加剤として有用な化合物としても期待される。更に、本発明化合物はジペプチジルペプチダーゼIV阻害作用を有することにより、ジペプチジルペプチダーゼIVが関与していると考えられる疾病、例えば免疫調節剤、ホルモン調節剤、抗HIV剤、抗アレルギー剤、抗炎症剤、抗リウマチ剤、2型糖尿病などの治療又は予防に有用な化合物としても期待される。

背景技術

15 種々の原因により骨髄機能が抑制されることで、全身状態が重篤化し、生命が 脅かされる状態に陥ることが知られている。これら骨髄抑制状態の病態として再 生不良性貧血、血小板減少症、白血球減少症等が知られている。

このうち白血球減少症の発症機序には白血球の産生低下と、白血球の破壊亢進が挙げられる。白血球の産生低下をきたす要因としては、先天性疾患、放射線照 20 射、再生不良性貧血、抗腫瘍剤や抗生物質などの投与等が挙げられる。一方白血球の破壊機能の亢進をきたす要因としては、感染症、免疫異常などが挙げられる。

白血球減少症の治療薬としては、現在のところ、顆粒球コロニー刺激因子(G

-CSF)、マクロファージコロニー刺激因子(M-CSF)が有効である。一方、赤血球減少症治療薬に対しては、エリスロポエチンが使用されている。血小25 板減少症に対してはインターロイキンー6、インターロイキンー11、トロンボポエチンなどが医薬品として使用されつつある。更に、骨髄抑制治療薬としては顆粒球・マクロファージコロニー刺激因子(GM-CSF)などが応用されつつある。

また、細菌や真菌等の感染症の防御効果が認められる化合物としては、例えば、

糖の1位にN-アシル-N-アルキルアミノ基が置換した化合物が知られている (特公平1-40036号公報)。

一方、ジペプチジルペプチダーゼ I Vは、N末端側から2番目がプロリン若しくはアラニンであるタンパクやペプチドのN末端ジペプチドを切り出すセリンプロテアーゼである。ジペプチジルペプチダーゼ I Vは哺乳類では、肝、腎、小腸、血液細胞など様々な臓器に存在する。生物学的役割はまだ完全には確立されていないが、ニューロペプチドやホルモンの代謝、T細胞の活性化、H I Vのリンパ細胞への侵入などに関与していると考えられている(I mmunol.

Today, Vol. 15, 180-184 (1994) 及びJ. Clin.

10 Invest., Vol. 78,906-913 (1994)参照)。そのため ジペプチジルペプチダーゼIV阻害剤はホルモン調節剤、免疫調節剤、抗炎症剤、 抗アレルギー剤、抗リウマチ剤、抗HIV剤等としての応用が期待される。また、 最近では脾臓インシュリン分泌の刺激因子であるグルカゴン様ペプチド-1がジ ペプチジルペプチダーゼIVにより不活化されることが明らかになり、ジペプチ

15 ジルペプチダーゼ I V阻害剤は 2型糖尿病治療剤としても期待されている (Diabetes, Vol. 47, pl 253 (1998) 参照)。

自血球などの血液細胞に関する作用とジペプチジルペプチダーゼ I V阻害作用を併せ持つ化合物としては、ホウ素を含有するジペプチドであるValーboroProが知られている(国際公開第94/03055号参照)。しかし、このホウ素を分子内に有する化合物群は中性緩衝液中で活性中心のホウ素にアミンが配位するため活性が低下すること(J. Am. Chem. Soc., Vol. 116, p10860(1994)参照)、及び他の酵素との選択性が低いこと(J. Med. Chem., Vol. 39, p2087(1996)参照)が報告されており、この化合物の医薬品としての開発は容易でなく、また本発明化合物とは骨格的に明らかに異なるものである。本発明化合物の類似骨格のものとしてジペプチジルペプチダーゼ I V阻害作用を有するスルフォスチン並びにその類縁体が知られている(国際公開第99/25719号及び特開2000-327689号公報参照)。

発明の開示

20

本発明の目的は、骨髄抑制に対する予防剤又は治療剤、感染症治療剤並びに白血球増加剤として使用するための新規なαーアミノーNー(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体を提供することにある。また、本発明の目的はジペプチジルペプチダーゼ I V阻害作用を有する新規なαーアミノーNー(ジアミノホスフィ ニル)ラクタム誘導体及びこれらを活性成分として含有する薬学的組成物を提供することにある。

本発明者らは、スルフォスチン誘導体について鋭意研究を行ったところ、一般式 (1)に示される新規な α - アミノーN - (ジアミノホスフィニル)ラクタム 誘導体及びその薬理学的に許容し得る塩が白血球増多作用を有し、かつ血小板数 に影響を与えないことを見い出した。より詳細に説明すると、一般式 (1)に示される新規な α - アミノーN - (ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体及びその薬理学的に許容し得る塩について、制癌剤によって誘導された骨髄機能抑制モデルマウスを用いて、白血球減少症を回復・治癒させる作用効果を確認し、更に正常マウスを用いて、白血球数増多作用を有すること及び血小板数に対して影響を与えないことを確認した。これらのことにより、本発明化合物は骨髄抑制性疾患に対しての予防剤並びに治療剤、白血球数増加剤、及び感染症治療剤の有効成分となり得ること、また血小板に対してなんら影響を与えないことから有用性がより高いことを見い出した。更に、本発明者らは、一般式 (1)に示される新規な α - アミノーN - (ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体及びその薬理学的 に許容し得る塩がジペプチジルペプチダーゼ I V阻害作用を有することも合わせて見い出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は次の(1)~(22)に関するものである。

(1)下記一般式(1)

(式中、Aは水素原子、低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級 アルケニル基、又はシクロアルキル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、 10 置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アル コキシ基、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級ア ルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロアリールアミノ基、低級アシルアミ ノ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、カルバモイル基又は低級ア 15 ルキルアミノカルボニル基で置換されることを示す;W、X、Y及びZはそれぞ れ独立して水素原子、低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級ア ルケニル基、シクロアルキル基、低級アシル基、アリールアシル基、ヘテロアリ ールアシル基、低級アルキルアミノカルボニル基、又はアリールアミノカルボニ ル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキ 20 ル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アルコキシ基、アリールオキシ基、 水酸基、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アシ ルアミノ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、ハロゲン原子、シア ノ基、ニトロ基、カルバモイル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で置換 されることを示し、又はWとX、若しくはYとZの一方又は両方が、飽和又は不 飽和の炭素-炭素結合、又は窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれたヘテロ 原子を1~3個含む飽和又は不飽和の炭素-炭素結合を介して環状基を形成し、 それぞれの基は無置換又は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル 基、アリール基、ヘテロアリール基、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、低級 アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、低級アルキルアミノカルボニル基、

又はカルボキシ基からなるグループから選択される置換基で置換されることを示し、環を形成しないW、X又はY、Zは前述の置換基を有することを示す;Qは - (CH $_2$) n - (nは0 \sim 3 を示す)を示す。)で表わされる α - T > 1 - (0 > 1 >

5

- 5 (2) 一般式(1) において、Aが水素原子又は低級アルキル基を示し、低級アルキル基は置換されてもよく、置換される場合にはアリール基若しくはヘテロアリール基で置換されることを示す、(1) 記載のα-アミノーN-(ジアミノホスフィニル) ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- (3) 一般式 (1) において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZがそれぞれ独立して水素原子、低級アルキル基、アリール基、低級アシル基、アリールアシル基、低級アルキルアミノカルボニル基、又はアリールアミノカルボニル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、低級アルコキシ基、アリールオキシ基、カルボキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、カルバモイル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で置換されることを示し、Qは一(CH_2)n-(nt0~3を示す)を示す、(1) 記載の $\alpha-$ アミノーN-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
 - (4) 一般式(1) において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZがそれぞれ独立して水素原子、低級アルキル基、フェニル基、4ーメトキシフェニル基、
- 20 アセチル基、ブタノイル基、フェニルアセチル基、3-フェニルプロパノイル基、フェノキシアセチル基、t-ブチルアセチル基、シクロヘキサンカルボニル基、シンナモイル基、ベンゾイル基、4-メトキシベンゾイル基、4-ニトロベンゾイル基、4-フルオロベンゾイル基、テノイル基、エチルアミノカルボニル基、又はフェニルアミノカルボニル基を示し、Qは-(CH $_2$) n-(nは0~3を π す)を示す、(1)記載の $\alpha-$ アミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
 - (5) 一般式 (1) において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZがそれぞれ独立して水素原子、低級アルキル基、フェニル基、4ーメトキシフェニル基、アセチル基、ブタノイル基、フェニルアセチル基、3ーフェニルプロパノイル基、

- (6) 一般式 (1) において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZが全て水 素原子を示し、Qが一 (CH_2) n-(nt0~3を示す)を示す、(1) 記載 の $\alpha-r$ ミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的 10 に許容される塩。
 - (7) 一般式 (1) において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZは全て水素原子を示し、Qが一 (CH_2) $_2$ (x v ン基) を示す、 (1) 記載の α v v v v (v v v v) ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- (9) 一般式(1) において、Aが低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリー ル基、低級アルケニル基、又はシクロアルキル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール 基、低級アルコキシ基、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、低級アルキルアミノ 基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アシルアミノ基、カルボキシ基、カルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で置 換されることを示し、W、X、Y及びZがそれぞれ独立して水素原子、低級アルキル基、アリール基、シクロアルキル基、低級アシル基、アリールアシル基、ヘテロアリールアシル基、低級アルキル基、又はアリールアミノカルボニル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アルコキシ基、アリールオ

キシ基、カルボキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、カルバモイル基、 又は低級アルキルアミノカルボニル基で置換されることを示し、Qは

- $-(CH_2)$ n-(nは0~3を示す) を示す、(1)記載の $\alpha-T$ ミノ-N-(ジTミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- 5 (10) 一般式(1) において、Aが低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アルケニル基、又はシクロアルキル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アルコキシ基、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アシルアミノ基、カルボキシ基、カルバモ
- 置換されることを示し、W、X、Y及びZが全て水素原子を示し、Qは

10 イル基、低級アルコキシカルボニル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で

- (CH₂) n- (nは $0\sim3$ を示す)を示す、(1)記載の $\alpha-$ アミノ-N- (ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- (11)一般式(1)において、Aが低級アルキル基、又はシクロアルキル基を 15 示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、 アリール基、ヘテロアリール基、低級アルコキシ基、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、低級アルキルアミノ基、低級アシルアミノ基、カルボキシ基、カルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で 置換されることを示し、W、X、Y及びZは全て水素原子を示し、Qは
- 20 $-(CH_2)$ n-(nは0~3を示す) を示す、(1)記載の $\alpha-r$ ミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
 - (12) 一般式(1) において、Aが低級アルキル基、又はシクロアルキル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合にはアリール基又はヘテロアリール基で置換されることを示し、W、X、Y及びZは全て水素原子を示
- - (13) 一般式(1) において、Aがフェニル基、又は2-フリル基で置換されてもよいメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、又はn-プチ

ル基を示し、W、X、Y及びZはすべて水素原子を示し、Qはー(CH₂)n ー (nは0~3を示す)を示す、(1)記載の α -Tミノ-N-(ジアミノホスフィニル) ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。

- (14) 一般式(1) において、Αがフェニル基、又は2-フリル基で置換され
 5 てもよいメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、又はn-ブチル基を示し、W、X、Y及びZはすべて水素原子を示し、Qは-(CH₂) n-(nは1又は2)を示す、(1) 記載のα-アミノ-N-(ジアミノホスフィニル) ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- (15)前記(1)~(14)のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許 10 容される塩を有効成分とする哺乳動物の医薬品又は疾病の予防若しくは治療剤。
 - (16) 前記(1)~(14)のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする骨髄抑制性疾患の予防又は治療剤。
 - (17) 前記(1)~(14)のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする白血球減少症の予防又は治療剤。
- 15 (18)前記(1)~(14)のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする感染症の予防又は治療剤。
 - (19)前記(1)~(14)のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする白血球増加剤。
- (20)前記(1)~(14)のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許 20 容される塩を有効成分とするジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害剤。
 - (21) 前記(1)~(14) のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする免疫調節剤、ホルモン調節剤、抗炎症剤、抗HIV剤、抗アレルギー剤、又はリウマチ予防又は治療剤。
- (22)前記(1)~(14)のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許 25 容される塩を有効成分とする2型糖尿病の予防又は治療剤。

発明を実施するための最良の形態

本発明において、低級アルキル基とは炭素数 1 ~ 6 の直鎖若しくは分岐鎖のアルキル基を示し、例えばメチル基、エチル基、 n ープロピル基、イソプロピル基、 n ーブチル基、 s e c ーブチル基、 t e r t ーブチル基、 n ーペンチル基、 n -

ヘキシル基等を挙げることができる。これらのうち、好ましい基としてはメチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基を挙げることができる。

本発明において、アリール基とは炭素数6~14の芳香族炭化水素基を示し、 5 例えばフェニル基、ビフェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル 基等を挙げることができる。これらのうち、好ましい基としてはフェニル基を挙 げることができる。

本発明において、ヘテロアリール基とはヘテロ原子として窒素原子、酸素原子 又は硫黄原子を同一又は異なるヘテロ原子として1~3個含む複素芳香族5~7 10 員環を示し、例えばフリル基、チエニル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、 チアゾリル基、ピリジル基、インドリル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基等 を挙げることができる。これらのうち、好ましい基としてはピリジル基、フリル 基を挙げることができる。

本発明において、低級アルコキシ基とは低級アルキルオキシ基のことで、低級 7ルキル基は前述の通り、炭素数 1~6の直鎖若しくは分岐鎖のアルキル基を示し、例えばメトキシ基、エトキシ基、nープロポキシ基、イソプロポキシ基、nーブトキシ基、イソブトキシ基、tertーブトキシ基等を挙げることができる。これらのうち、好ましい基としてはメトキシ基、エトキシ基を挙げることができる。

20 本発明において、アリールオキシ基のアリール基は前述の通り、炭素数 6~1 4の芳香族炭化水素基を示し、例えば、フェノキシ基、ナフトキシ基等を挙げる ことができる。これらのうち、好ましい基としてはフェノキシ基を挙げることが できる。

本発明において、低級アルケニル基とは炭素数2~6の直鎖若しくは分岐鎖の 25 アルケニル基を示し、例えばビニル基、アリル基、イソプロペニル基、3-ブテ ニル基等を挙げることができる。

本発明において、シクロアルキル基とは炭素数3~8の飽和環状炭化水素基を 示し、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロへ キシル基、シクロへプチル基、シクロオクチル基を挙げることができる。これら WO 03/080633

のうち、好ましい基としてはシクロペンチル基、シクロヘキシル基を挙げること ができる。

本発明において、ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素 原子を示す。これらのうち、好ましい原子としてはフッ素原子、塩素原子を挙げ 5 ることができる。

本発明において、低級アシル基とは低級アルキルカルボニル基、低級アルケニ

ルカルボニル基及び低級シクロアルキルカルボニル基を示し、更には前述の低級アルキル、低級アルケニル及び低級シクロアルキルにカルボニルが結合した基を示し、例えばアセチル基、プロパノイル基、ブタノイル基、ペンタノイル基、アクリロイル基、クロトニル基、シクロプロパンカルボニル基、シクロブタンカルボニル基、シクロペンタンカルボニル基、シクロヘキサンカルボニル基、シクロヘプタンカルボニル基等が挙げられる。これらのうち、好ましい基としてはアセチル基、プロパノイル基、ブタノイル基、アクリロイル基、シクロペンタンカルボニル基、シクロヘキサンカルボニル基を挙げることができる。

- 15 本発明において、低級アルキルアミノ基とは前述の低級アルキル基が結合した アミノ基を示し、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、nープロピルアミノ 基、イソプロピルアミノ基、nーブチルアミノ基、nーヘキシルアミノ基等を挙 げることができる。これらのうち、好ましい基としてはメチルアミノ基、エチル アミノ基、nープロピルアミノ基を挙げることができる。
- 20 本発明において、ジ低級アルキルアミノ基とは前述の低級アルキル基が二つ結合したアミノ基を示し、例えばジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジnープロピルアミノ基等を挙げることができる。これらのうち、好ましい基としてはジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基を挙げることができる。

本発明において、低級アシルアミノ基とは前述の低級アシル基が結合したアミ
25 ノ基を示し、例えばアセチルアミノ基、プロパノイルアミノ基、ブタノイルアミ
ノ基、ペンタノイルアミノ基等などを挙げることができる。これらのうち、好ま
しい基としてはアセチルアミノ基を挙げることができる。

本発明において、低級アルコキシカルボニル基とは前述の低級アルコキシ基に カルボニルが結合した基を示し、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボ

ニル基、n-プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、n-ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基等を挙げることができる。これらのうち、好ましい基としてはメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基を挙げることができる。

5 本発明において、低級アルキルアミノカルボニル基とは前述の低級アルキルアミノ基にカルボニルが結合した基を示し、例えばメチルアミノカルボニル基、エチルアミノカルボニル基、nープロピルアミノカルボニル基、イソプロピルアミノカルボニル基、nーブチルアミノカルボニル基、nーヘキシルアミノカルボニル基等を挙げることができる。これらのうち、好ましい基としてはメチルアミノカルボニル基、エチルアミノカルボニル基、nープロピルアミノカルボニル基を挙げることができる。

本発明において、アリールアシル基とは前述のアリール基が結合したアシル基 を示し、例えばベンゾイル基、ナフトイル基等を挙げることができる。これらの うち、好ましい基としてはベンゾイル基を挙げることができる。

15 本発明において、ヘテロアリールアシル基とは前述のヘテロアリール基が結合 したアシル基を示し、例えばテノイル基、フロイル基、ニコチノイル基等を挙げ ることができる。これらのうち、好ましい基としてはテノイル基を挙げることが できる。

本発明において、アリールアミノ基とは前述のアリール基にアミノ基が結合した基を示し、例えばフェニルアミノ基、ビフェニルアミノ基、ナフチルアミノ基、アントリルアミノ基、フェナントリルアミノ基等を挙げることができる。これらのうち、好ましい基としてはフェニルアミノ基を挙げることができる。

本発明において、ヘテロアリールアミノ基とは前述のヘテロアリール基にアミノ基が結合した基を示し、例えばフリルアミノ基、チエニルアミノ基、イミダゾリルアミノ基、オキサゾリルアミノ基、チアゾリルアミノ基、ピリジルアミノ基、インドリルアミノ基、ピリミジニルアミノ基、ピリダジニルアミノ基等を挙げることができる。これらのうち、好ましい基としてはピリジルアミノ基、フリルアミノ基を挙げることができる。

本発明において、アリールアミノカルボニル基とは前述のアリール基にアミノ

カルボニル基が結合した基を示し、例えばフェニルアミノカルボニル基、ビフェ ニルアミノカルボニル基、ナフチルアミノカルボニル基、アントリルアミノカル ボニル基、フェナントリルアミノカルボニル基等を挙げることができる。これら のうち、好ましい基としてはフェニルアミノカルボニル基を挙げることができる。

本発明において、飽和又は不飽和の炭素ー炭素結合又は窒素原子、酸素原子、 硫黄原子から選ばれたヘテロ原子を1~3個含む飽和又は不飽和の炭素-炭素結 合を介して環状基を形成することとは、3~8員環の環状基、好ましくは4~7 員環の環状基を形成することが挙げられる。ここで、飽和又は不飽和の炭素ー炭 素結合を介して環状基を形成することとは、例えばピロリジニル基、ピペリジル 10 基、ピロリニル基、ピロリル基を形成することを示す。また、窒素原子、酸素原 子、硫黄原子から選ばれたヘテロ原子を1~3個含む飽和又は不飽和の炭素ー炭 素結合を介して環状基を形成することとは、例えばピペラジニル基、モルフォリ ニル基、イミダゾリニル基、イミダゾリル基等を形成することを示す。

本発明において、- (CH₂) n-で表されるアルキレン鎖はnが0~3を示 し、ラクタム環の大きさとしては4~7員環で、好ましくはnが1又は2(メチ 15 レン基又はエチレン基)である。

一般式(1)で表される化合物は不斉炭素と化合物によっては不斉リン原子を 有することにより、単一の光学活性体、ラセミ体あるいは光学異性体の混合物と して存在する。そのような化合物は光学活性体、ラセミ体又は光学異性体の混合 20 物として得られる。本発明の化合物は、これら光学活性体、ラセミ体若しくは光 学異性体の混合物のいずれも包含することとして理解されるべきである。

本発明化合物の薬理学的に許容し得る塩としては、塩酸、硫酸等の鉱酸との塩、 酢酸、安息香酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、クエン酸、ベンゾイルクエ ン酸などのアシルクエン酸、乳酸、ベンゾイル乳酸などのアシル乳酸、酒石酸、

ジベンゾイル酒石酸などのアシル酒石酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン 25 酸等の有機酸との塩、またナトリウム、カリウム、リチウム、カルシウム等の無 機金属等の無機塩基との塩、メチルアミン、エチルアミン、ジエタノールアミン 等の有機アミン塩などが挙げられる。これらの塩は常法に従って製造することが できる。

なお、一般式(1)の化合物においては、酒石酸、ジベンゾイル酒石酸等の2 塩基酸による塩が化合物の安定性に寄与することが示された。

一般式(1)で表される化合物としては、例えば以下のような化合物が挙げられる。

- - (2) (3S) 3 メチルアミノー 1 ジアミノホスフィニルー 2 ピペリドン
 - (3) (3S) $-3-(n-\mathcal{P}_{0})$ アミノ $-1-\mathcal{P}_{0}$ アミノホスフィニル-2-ピペリドン
- 10 (4) (3S) 3 イソプロピルアミノ- 1 ジアミノホスフィニル- 2 ピペリドン
 - (5) (3S) 3 (n ブチル) アミノ-1 ジアミノホスフィニルー2 ピペリドン
 - (6) (3S) 3 フェニルアミノー1 ジアミノホスフィニルー2 ピペリ

15 ドン

- (7) (3S) -3-(2-ピリジル) アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2 -ピペリドン
- (8) (3S) -3-(3-7) アミノー1-9 アミノホスフィニルー2 -ピペリドン
- 20 (9) (3S) 3 シクロヘキシルアミノー1 ジアミノホスフィニルー2 ピペリドン
 - (10) (3S) -3 ベンジルアミノ-1 ジアミノホスフィニルー2 ピペリドン
 - (11) (3S) -3-(4-メトキシベンジル) アミノー1-ジアミノホスフ
- 25 ィニルー2ーピペリドン

 - (13) (3S) -3-7ルフリルアミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン

- (14) (3S) -3-(カルボキシメチル) アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン
- (15) (3S) -3-(メトキシカルボニルメチル) アミノー1-ジアミノホ スフィニルー2-ピペリドン
- 5 (16) (3S) -3-(カルバモイルメチル) アミノー1-ジアミノホスフィ $-\mu-2-ピペリドン$
 - (17) (3S) -3-(メチルアミノカルボニルメチル) アミノー1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン
 - (18) (3S) -3-(2-メトキシエチル) アミノー1ージアミノホスフィ
- 10 ニルー2ーピペリドン
 - (19) (3S) -3-(2-ヒドロキシエチル) アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン
- 15 (21) (3S) -3- (2-アミノエチル) アミノ-1-ジアミノホスフィニ ル-2-ピペリドン
 - (22) (3S) -3-(2-(メチルアミノ) エチル) アミノ-1-ジアミノ ホスフィニル-2-ピペリドン
 - (23) (3S) -3- (2- (ジメチルアミノ) エチル) アミノ-1-ジアミ
- 20 ノホスフィニルー2ーピペリドン
 - (24) (3S) -3-(2-(フェニルアミノ) エチル) アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン
- - (27) (3S) -3-アミノ-1-ビス (メチルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
 - (28) (3S) -3-アミノ-1-ビス (エチルアミノ) ホスフィニルー2-

ピペリドン

- (29) (3S) -3-アミノ-1-ビス (n-プロピルアミノ) ホスフィニル <math>-2-ピペリドン
- (30) (3S) 3-アミノ-1-ビス (n-ヘキシルアミノ) ホスフィニル
- 5 -2-ピペリドン
 - (31) (3S) $-3-アミノ-1-アミノ (n-プロピルアミノ) ホスフィニ <math>\nu-2-$ ピペリドン
 - (32) (3S) -3-アミノ-1-ビス (ベンジルアミノ) ホスフィニル-2 -ピペリドン
- 10 (33) (3S) -3-アミノ-1-アミノ (ベンジルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン
 - (34) (3S) -3-アミノ-1-ビス ((3-ピリジルメチル) アミノ) ホスフィニル<math>-2-ピペリドン
 - (35) (3S) -3-721-1-721 $((3-12)^2)$
- 15 ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (36) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((カルボキシメチル) アミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
 - (37) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((n-プロピルアミノカルボニルメチル) アミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
- 20 (38) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((1-カルボキシエチル) アミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
- 25 ボニル) イソブチル) アミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン

ドン

- (43) $(3S) 3 7 \le 1 1 7 \le 1$ ((2 1 + 1) 1 (n 2)ロピルアミノカルボニル) エチル) アミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン (44) $(3S) - 3 - 7 \le 1 - 1 - 7 \le 1$ ((2 - E + D + D - 1 - (n - D))ロピルアミノカルボニル)プロピル)アミノ)ホスフィニルー2ーピペリドン (45) (3S) - 3-アミノー1-アミノ((3-メチルチオー1-(n-プ 5 ロピルアミノカルボニル)プロピル)アミノ)ホスフィニルー2ーピペリドン (46) (3S) -3-アミノー1-アミノ((2-メルカプト-1-(n-プ ロピルアミノカルボニル) エチル) アミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン (47) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((2-カルバモイル-1- (n-10 プロピルアミノカルボニル) エチル) アミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン (48) (3S) -3-r<math> = 1-r= 1-rロピルアミノカルボニル) エチル) アミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン (49) (3S) - 3-アミノー1-アミノ ((3-カルバモイル-1- (n-プロピルアミノカルボニル) プロピル) アミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン 15 ロピルアミノカルボニル)プロピル)アミノ)ホスフィニルー2-ピペリドン ピルアミノカルボニル)エチル)アミノ)ホスフィニルー2ーピペリドン (52) (3S) -3-7< 1-7< 1 $((2-(4-1)^2 + 1)^2 + 1)^2 + 1$ 20 ル) - 1 - (n - プロピルアミノカルボニル) エチル) アミノ) ホスフィニルー 2-ピペリドン (53) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((2-(3-インドリル) -1-(n-プロピルアミノカルボニル) エチル) アミノ) ホスフィニルー2-ピペリ
- 25 (54) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((5-アミノ-1-(n-プロピルアミノカルボニル) ペンチル) アミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン (55) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((4-グアニジノ-1-(n-プロピルアミノカルボニル) ブチル) アミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン (56) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((2-(5-イミダゾリル) -1)

- (n-プロピルアミノカルボニル) エチル) アミノ) ホスフィニルー 2 ピペ リドン
- (57) (3S) 3-アミノ-1-ビス (フェニルアミノ) ホスフィニルー 2 ーピペリドン
- (58) (3S) 3 アミノ 1 アミノ(フェニルアミノ)ホスフィニルー 2ーピペリドン
 - (59) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((4-メチルフェニル) アミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン
 - (60) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((4-メトキシフェニル) アミ
- 10 ノ)ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (61) (3S) 3-アミノ-1-ビス ((4-メトキシフェニル) アミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン
 - (62) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((4-ヒドロキシフェニル) アミ ノ) ホスフィニルー2ーピペリドン
- (63) (3S) -3-アミノー1-アミノ ((4-アミノフェニル) アミノ) 15 ホスフィニルー2-ピペリドン
 - (64) (3S) -3-アミノー1-アミノ ((2-メチルアミノフェニル)ア ミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (65) (3S) -3-アミノ-1-アミノ(4-ジメチルアミノフェニル)ア
- ミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン 20
 - (66) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((4-カルボキシフェニル) アミ ノ) ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (67) (3S) -3-アミノー1-アミノ ((2-カルボキシフェニル) アミ ノ) ホスフィニルー2-ピペリドン
- (68)(3S)-3-アミノ-1-アミノ((4-メトキシカルボニルフェニ 25 ル) アミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (69) (3S) 3-アミノ-1-アミノ ((4-(n-プロピルアミノカル ボニル)フェニル)アミノ)ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (70) (3S) 3-アミノ-1-アミノ ((4-クロロフェニル) アミノ)

ホスフィニルー2ーピペリドン

- (71) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((4-シアノフェニル) アミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
- (72) $(3S) 3 7 \le 1 1 7 \le 1$ ((4 1 + 1) 1 + 1)
- 5 ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (73) (3S) -3-アミノ-1-(3-ブテニルアミノ) アミノホスフィニ $\nu-2- \frac{1}{2}$ ペリドン
 - (74) (3S) 3-アミノ-1-アミノ (シクロヘキシルアミノ) ホスフィ ニル-2-ピペリドン
- 10 (75) (3S) -3-アミノ-1-ビス (アセチルアミノ) ホスフィニル-2 -ピペリドン
 - (76) (3S) 3-アミノ-1-アミノ (アセチルアミノ) ホスフィニルー 2-ピペリドン
 - (77) (3S) -3-アミノ-1-アミノ(シクロヘキサンカルボニルアミ
- 15 ノ) ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (78) (3S) -3-アミノ-1-ビス (ベンゾイルアミノ) ホスフィニルー 2-ピペリドン
 - (79) (3S) -3-アミノ-1-アミノ (ベンゾイルアミノ) ホスフィニル <math>-2-ピペリドン
- 20 (80) (3S) 3-アミノ-1-アミノ ((4-メチルベンゾイル) アミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
 - (81) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((4-メトキシベンゾイル) アミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
 - (82) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((4-クロロベンゾイル) アミ
- 25 ノ)ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (83) (3S) -3-アミノ-1-アミノ (ブタノイルアミノ) ホスフィニル <math>-2-ピペリドン
 - (84) (3S) -3-アミノ-1-アミノ (フェノキシアセチルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン

- (85) (3S) $-3-アミノ-1-アミノ (シンナモイルアミノ) ホスフィニ <math>\nu-2- \nu$ ドン
- 5 (87) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((フェニルアセチル) アミノ) ホスフィニルー $2- \frac{1}{2}$
 - (88) $(3S) 3 7 \le 1 1 7 \le 1$ ((4 7) + 7) + 7 = 1 ((4 7) + 7) + 7 = 1
 - (89) (3S) 3-アミノ-1-アミノ ((4-ニトロベンゾイル) アミ
- 10 ノ) ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (90) (3S) -3-アミノ-1-アミノ ((t-ブチルアセチル) アミノ) ホスフィニルー 2-ピペリドン
 - (91) (3S) $-3-アミノ-1-アミノ (2-テノイルアミノ) ホスフィニ <math>\nu-2-$ ピペリドン
- 15 (92) (3S) -3-アミノ-1-アミノ (N '-エチルウレイド) ホスフィ ニル-2-ピペリドン
 - (93) (3S) -3-アミノ-1-アミノ (N '-フェニルウレイド) ホスフィニルー <math>2-ピペリドン
 - (94) (3S) -3-751-1-751 (N'-4-70+7+1)
- 20 ド)ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (96) (3S) -3-アミノ-1-アミノ (1-ピロリジノ) ホスフィニルー 2-ピペリドン
 - (97) (3S) -3-アミノ-1-アミノ (3-チアゾリジノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
- 25 (98) (3S) 3-アミノ-1-アミノ (1-(2-カルボキシピロリジノ)) ホスフィニル-2-ピペリドン
 - (99) (3S) -3-アミノ-1-アミノ(1-(2-(n-プロピルアミノ カルボニル) ピロリジノ))ホスフィニル-2-ピペリドン

ジノ)) ホスフィニルー2ーピペリドン

- (101) (3S) -3-アミノ-1-アミノ (3-(4-n-プロピルアミノ カルボニル) チアゾリジノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
- 5 ル) アミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (103) (3S) -3-n-プロピルアミノ-1-アミノ ((n-プロピルアミノカルボニルメチル) アミノ (n- ホスフィニル-2-ピペリドン
 - (104) (3S) -3-n-プロピルアミノ-1-アミノ (アセチルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン
- 10 (105) (3S) 3 n プロピルアミノ-1-アミノ (ベンゾイルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン
 - (106) (3S) -3-n-プロピルアミノ-1-アミノ (N'-エチルウレイド) ホスフィニルー2ーピペリドン
- 15 レイド) ホスフィニルー2ーピペリドン
 - (108) (3S) -3-アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ペルヒドロアゼピノン
 - (109) (3S) 3-アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピロリジノン
- 20 (110) (3R) -3-アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン (111) (2R) -3-アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ペルヒドロ アゼピノン
 - (112) (3R) -3-アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピロリジノン
- 25 本発明の化合物は以下のようにして製造することができる。

まず、側鎖にアミノ基を有するアミノ酸のメチルエステル等のエステル体から 塩基等を作用させ環化(ラクタム化)させることで容易に製造可能な、又は試薬 (例えばシグマ社から販売されているQがー(CH_2) $_3$ -の α -アミノー ϵ -カプロラクタムなど)として購入可能な、一般式(2)

(式中、Qは前記に記載の通りである。)の化合物に、Aに対応するアルデヒド 又はケトンを作用させた後に還元反応を行うことにより、あるいは通常に行われ るN-アルキル化やN-アリール化反応等の置換反応を行った後、常法に従って アミンを保護し、一般式 (3)

10

$$\begin{array}{c}
G \\
N \\
A
\end{array}$$
(3)

することができる。

15

20

(式中のQ、及びAは前記に記載の通りであり、Gは通常用いられるアミノ基の保護基を示す。)で表される化合物に変換する。アミノ基の保護基としては、例えば、ベンジル基が低級アルキル基、低級アルコキシ基、アシルオキシ基、ニトロ基、又はハロゲン原子で置換されていてもよいベンジルオキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基などのカルバメート型の保護基、ホルミル基、アセチル基、トリフルオロアセチル基などのアミド型保護基が挙げられ、好ましくはカルバメート型の保護基であり、より好ましくはベンジルオキシカルボニル基である。

試薬として用いたN-アルキル化又はN-アリール化により目的の化合物を製造

一般式(3)のAが低級アルキル基、低級アルケニル基、又はシクロアルキル 基の場合は、アルデヒド又はケトンを作用させ、次いで還元反応を行うことにより、またAが還元反応に耐えられない置換基を有する場合、若しくはアリール基、 ヘテロアリール基の場合は、例えばハロゲン化アルキルやハロゲン化アリールを

得られた一般式(3)で表される化合物にジアミノホスフィニル基を含む置換 基の導入は、次に示す方法で行うことができ、一般式(4)で表される化合物を 製造することができる。

(式中のQ、G、A、W、X、Y及びZは前記に記載の通りである。)

一般式(4)で表される化合物において、ジアミノホスフィニル基の場合は公知 15 のジアミノホスフィニル化反応(特開2000-327689)と同様に、一般 式(3)で表される化合物をn-ブチルリチウム等で活性化した後、オキシ塩化 リン、次いでアンモニアを加えることにより、一般式(4)の化合物にすること ができる。

また、ジアミノホスフィニル基のアミノ基に低級アルキル基、アリール基、へ 20 テロアリール基、低級アルケニル基、及びシクロアルキル基を導入した誘導体の 場合及び窒素原子を含む環状基を形成する誘導体の場合は、上記のジアミノホス フィニル化反応でアンモニアを加える代わりに、対応する低級アルキルアミン、 アリールアミン、ヘテロアリールアミン、低級アルケニルアミン、又はシクロア ルキルアミンを加えて反応を行うことにより、一般式 (4) の化合物とすること ができる。

そして、ジアミノホスフィニル基のアミノ基に低級アシル基、アリールアシル 基、ヘテロアリールアシル基、低級アルキルアミノカルボニル基又はアリールア ミノカルボニル基を導入した誘導体の場合は、ジアミノホスフィニル化反応を行った後、常法のアシル化又はウレイド化の反応を行うことにより、一般式(4) の化合物とすることができる。アシル化剤としては対応するカルボン酸の塩化物 や無水物等を用いることができ、ウレイド化には対応するイソシアネートを反応 剤として用いることができる。また必要に応じて、トリエチルアミンやピリジン などの塩基を添加若しくは溶媒として用いて、反応を行うことができる。

5 得られた一般式(4)の化合物は、例えばアミンの保護基がベンジルオキシカルボニル基のときは接触還元、 t ーブトキシカルボニル基のときは酸処理などのように常法に基づいて脱保護し、一般式(1)

15

20

25

(式中のQ、A、W、X、Y及びZは前記に記載の通りである。)で表される本発明化合物とすることができる。

上記の各製法により得た反応混合物から目的物を単離及び精製を行うには、常 法による溶媒抽出、濃縮、結晶化、蒸留、懸濁精製、各種クロマトグラフィーな どを、必要に応じ用いることができる。

本発明において骨髄抑制の予防剤又は治療剤とは、該薬剤を人体や動物に投与し、体内における白血球、赤血球、血小板などの血球産生を誘導することにより白血球減少症、赤血球減少症、血小板減少症を治療する薬剤を示す。これら薬剤は、例えば、放射線治療、骨髄移植法、癌化学療法や抗生物質等による骨髄抑制、あるいは腎性貧血や出血性貧血、溶血性貧血、鉄欠乏性貧血などの貧血等を予防あるいは治療するためのものであり、また、再生不良性貧血、血小板減少症、感染やウイルス性疾患、栄養障害などが原因の白血球減少症、突発性血小板減少性紫斑病などにも用いることができる。本発明においては、白血球減少症に適用することがより好ましい。

25

また、本発明において白血球増加剤とは、体内における白血球産生を増加させ る性質を有する薬剤のことで、例えば先天性疾患、放射線照射、再生不良性疾患、 癌化学療法や抗生物質等による白血球の産生低下に基づく各種疾患、並びに感染 症、免疫異常などによる白血球の破壊機能が亢進した各種疾患の予防及び治療剤 として用いることができる。具体的には、例えば血液中の白血球数減少の予防及 び治療剤として、また血液中の白血球数を正常より高めることによる感染症治療 剤として用いることができる。ここで感染症治療剤とは、体内の白血球の産生を 高めることにより細菌や真菌などの感染に対して防御効果を高め、若しくは治療 効果を発現する薬剤を示す。白血球としては例えば好中球、好酸球、好塩基球、 10 単球、リンパ球などが挙げられる。

本発明化合物が骨髄抑制の予防剤又は治療剤、感染症治療剤、白血球増加剤、 若しくはジペプチジルペプチダーゼIV阻害剤として用いられる場合は、単独又 は賦形剤若しくは担体と混合して懸濁液、乳剤、注射剤、吸入剤、錠剤、丸剤、 顆粒剤、細粒剤、散剤、カプセル剤、経口用液剤、坐剤、点眼剤、眼軟膏、経皮 15 用液剤、経皮用貼付剤、軟膏剤、経粘膜液剤、経粘膜貼付剤、スプレー剤等の製 剤とし、経口的に、又は非経口的に投与される。賦形剤又は担体等の添加剤とし ては薬剤学的に許容されるものが選ばれ、その種類及び組成は投与経路や投与方 法によって決まる。例えば注射剤の場合、一般に食塩、グルコース、マンニトー ル等の糖類を用いることができる。経口剤の場合、でんぷん、乳糖、結晶セルロ - ース、ステアリン酸マグネシウム等を用いることができる。所望に応じて上記製 剤中に助剤、安定剤、湿潤剤、又は乳化剤、緩衝液及びその他の通常使用される 添加剤が含まれていてもよい。

製剤中における本化合物の含量は製剤により種々異なるが、通常0.1~10 ○重量%、好ましくは1~98重量%である。例えば注射剤の場合には、通常0. 1~30重量%、好ましくは1~10重量%の有効成分を含むようにすることが よい。経口剤の場合には、添加剤とともに錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、液 剤、ドライシロップ剤等の形態で用いられる。カプセル剤、錠剤、顆粒、散剤は 一般に5~100重量%、好ましくは25~98重量%の有効成分を含む。

投与量は、患者の年令、性別、体重、症状、治療目的等により決定されるが、

治療量は通常、非経口投与で $0.001\sim200$ mg/kg/日であり、経口投与では $0.01\sim500$ mg/kg/日、好ましくは $0.1\sim100$ mg/kg/日、これを1回若しくは $2\sim5$ 回に分けて投与する。

25

また本剤においては、骨髄抑制が予想される患者への、骨髄抑制の予防剤又は 治療剤若しくは白血球数増加剤、すなわち本発明のαーアミノーNー(ジアミノ ホスフィニル)ラクタム誘導体を予防的投与に用いることも可能である。例えば、 放射線治療、抗腫瘍剤、抗生物質を用いて様々な疾患を治療する際には、高い頻 度で骨髄機能が低下することが知られている。そのような骨髄機能低下が予測さ れる患者に、本発明のαーアミノーNー(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導 体を治療に際して、前投与するか治療の際に投与することによって効果が達成さ れる。

次に実施例として本発明化合物の合成例、及び薬理実験例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

NMRにおいて内部標準物質がない場合は、溶媒のピーク(D_2 Oのときは4. 65ppm、 $DMSO-d_6$ のときは2. 49ppm、 CD_3 ODのときは3. 30ppm)を基準とした。また、回転障害によって2つの混合物として観測される場合には、できる限りA-form及びB-formと分けて、立体異性体の混合物の場合には、できる限り立体異性体A及び立体異性体Bと分けて記述した。

20 実施例1

(3S) -3-アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドンの合成
 (3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ジアミノホスフィニルー2-ピペリドン(2.50g, 7.66mmol)のエタノール(30mL)懸濁液に、パラジウム黒(0.15g)を加え、水素気流下、室温で16時間攪拌した後、外温60℃で1時間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物(1.42g, 97%)を得た。

¹H-NMR (D₂O, 4. 65 p p m)

3. 47 (1H, t, J=6.0Hz), 3. 46, (1H, t, J=6.0H

z), 3. 35 (1H, dd, J = 10.2Hz, 6. 8Hz), 2. $01 \sim 2$. 09 (1H, m), 1. $68 \sim 1$. 82 (2H, m), 1. $39 \sim 1$. 49 (1H, m).

MS (FAB+, Gly)

5 m/z:193[M+H]⁺,215[M+Na]⁺. 実施例2

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ビス(メチルアミノ)ホ スフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノー2 - ピペリドン (3.73)

- 10 g, 15.02mmol)のテトラヒドロフラン(60mL)溶液を外温-78 ℃で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液(1.54M, 9.3mL, 14.32mmol)を20分間かけて滴下し、同温で20分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン(2.30g, 15.00mmol)のテトラヒドロフラン (10mL)溶液を加え、20分間攪拌した後、メチルアミン(40%水溶液、
- 15 5.8 m L, 74.69 m m o l) のテトラヒドロフラン (50 m L) 溶液を炭酸カリウムで乾燥した後に加え、10分間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、水を加えた後、クロロホルムで抽出した。クロロホルム溶液を、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧濃縮し、淡黄色オイルを得た。このオイルをダイアイオンHP-20(200mL,

20 水-メタノール勾配溶出) カラムクロマトで精製を行い、目的化合物 (1.98 g, 37%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

t t, J = 1 3. 2 H z, 8. 3 H z).

- 7. $30 \sim 7$. 37 (5H, m), 5. 61(1H, brd, J=5.4Hz),
- 5. 12 (2H, s), 4. $26\sim4$. 31 (1H, m), 3. 93 (1H, q
- 25 d, J = 5. 3 H z, 1 3. 2 H z), 3. $4 8 \sim 3$. 5 6 (1 H, m), 3. $0 6 \sim 3$. 1 5 (1 H, m), 2. $9 8 \sim 3$. 0 6 (1 H, m), 2. 6 1 (3 H, t, J = 5. 9 H z), 2. 5 8 (3 H, t, J = 5. 9 H z), 2. $4 7 \sim 2$. 5 5 (1 H, m), 1. $8 6 \sim 1$. 9 5 (2 H, m), 1. 5 5 (1 H,

MS (FAB+, NBA)

 $m/z:355[M+H]^+$.

実施例3

- (3S) 3 アミノー 1 ビス(メチルアミノ)ホスフィニルー 2 ピペリド
- 5 ンの合成
- 10 反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物 (3 1 5 . 1 m g, 9 7%) を得た。

¹H-NMR(CDCl₃,内部標準TMS)

- 3. 75 (1H, dddd, J=13. 2Hz, 7. 3Hz, 5. 4Hz, 4. 4Hz), 3. $61\sim3$. 63 (1H, m), 3. 45 (1H, dd, J=11.
- 15 7 Hz, $7.\ 3 \text{ Hz}$), $3.\ 0.5 \sim 3.\ 1.5\ (2 \text{ H, m})$, $2.\ 6.3\ (3 \text{ H, d})$ d, $J = 1.3.\ 2 \text{ Hz}$, $5.\ 4 \text{ Hz}$), $2.\ 6.0\ (3 \text{ H, dd}$, $J = 1.3.\ 2 \text{ Hz}$ z, $5.\ 4 \text{ Hz}$), $2.\ 2.4 \sim 2.\ 3.1\ (1 \text{ H, m})$, $1.\ 8.3 \sim 1.\ 9.7\ (2 \text{ H, m})$, $1.\ 7.\ 6\ (2 \text{ H, brs})$, $1.\ 5.5\ (1 \text{ H, dddd}$, $J = 1.3.\ 2 \text{ Hz}$, $1.\ 7 \text{ Hz}$, $8.\ 8 \text{ Hz}$, $7.\ 3 \text{ Hz}$).
- 20 MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 221[M+H]^+, 190[M-MeNH2+H]^+.$

実施例4

- (3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ビス (エチルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成
- 25 (3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-ピペリドン (3.73 g, 15.02mmol) のテトラヒドロフラン (60mL) 溶液を外温-78 ℃で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液 (1.54M, 9.3mL, 14.32mmol) を15分間かけて滴下し、同温で20分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン (2.30g, 15.00mmol) のテトラヒドロフラン

(6 m L) 溶液を加え、30分間攪拌した後、エチルアミン (70%水溶液, 5.47 m L, 84.92 m m o l) のテトラヒドロフラン (50 m L) 溶液を炭酸カリウムで乾燥した後に加え、5分間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、水を加えた後、クロロホルムで抽出した。クロロホルム 7 溶液を、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮し、 淡黄色オイルを得た。このオイルをシリカゲル(150g, クロロホルム:メタ ノール=19:1)カラムクロマトで精製を行い、オイルを得た。このオイルを 6回に分けてセファデックスLH-20(180mL, メタノール)カラムクロマトで精製を行った後、再度シリカゲル(100g, クロロホルム:メタノール 10 = 29:1~19:1~14:1)カラムクロマトで精製を行い、オイル(1.95g)を得た。得られたオイルをエタノールーエーテルで結晶化を行い、目的

化合物 (1.78g, 31%) を得た。

¹H-NMR(CDCl₃,内部標準TMS)

7. $29 \sim 7$. 33 (5H, m), 5. 60(1H, brd, J=4.9Hz),

15 5. 13 (2H, s), 4. 22~4. 28 (1H, m), 3. 95 (1H, q
d, J=5. 9Hz, 13. 2Hz), 3. 47~3. 56 (1H, m), 3.
12~3. 18 (1H, m), 2. 89~3. 08 (5H, m), 2. 48~2.
54 (1H, m), 1. 84~1. 96 (2H, m), 1. 53 (1H, tt,
J=13. 2Hz, 8. 3Hz), 1. 12 (3H, t, J=6. 8Hz), 1.

20 11 (3H, t, J = 6.8 Hz).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z:383[M+H]^+$.

実施例5

(3S) -3-アミノ-1-ビス(エチルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリド25 ンの合成

反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物(382.3mg, 98%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

3. 75 (1H, dddd, J=13. 2Hz, 7. 4Hz, 5. 4Hz, 3.

5 9Hz), 3. 61~3. 69 (1H, m), 3. 42 (1H, dd, J=11. 2Hz, 6. 8Hz), 3. 05~3. 18 (2H, m), 2. 91~3. 06 (4H, m), 2. 23~2. 30 (1H, m), 1. 80~1. 96 (2H, m), 1. 73 (2H, brs), 1. 53 (1H, dddd, J=13. 2H z, 11. 2Hz, 8. 8Hz, 6. 8Hz), 1. 13 (3H, t, J=7.

10 8 Hz), 1. 12 (3 H, t, J = 7.8 Hz).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 249[M+H]^+, 204[M-EtNH_2+H]^+.$

実施例6

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ビス(n-プロピルアミ15 ノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-ピペリドン (3. 73 g, 15. 02 mm o l) のテトラヒドロフラン (45 mL) 溶液を外温-78 ℃で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液 (1. 54M, 9. 3 mL, 14. 32 mm o l) を15分間かけて滴下し、同温で20分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン (2. 30 g, 15. 00 mm o l) のテトラヒドロフラン

(5 m L) 溶液を加え、30分間攪拌した後、n-プロピルアミン(d=0.7 19,5.2 m L,63.25 m m o 1) を加え、1時間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、水を加えた後、クロロホルムで抽出した。クロロホルム 溶液を、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮し、

25 淡黄色オイルを得た。このオイルをシリカゲル(100g, クロロホルム:メタ ノール=29:1~19:1)カラムクロマトで2回精製を行い、目的化合物 (0.98g, 16%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

7. $30 \sim 7$. 37 (5H, m), 5. $58 \sim 5$. 63 (1H, m), 5. 12

(2H, s), 4. $22\sim4$. 29 (1H, m), 3. 96 (1H, qd, J=5. 9Hz, 13. 7Hz), 3. $46\sim3$. 55 (1H, m), 3. $17\sim3$. 24 (1H, m), 3. $03\sim3$. 11 (1H, m), 2. $83\sim2$. 95 (4H, m), 2. $49\sim2$. 57 (1H, m), 1. $84\sim1$. 96 (2H, m), 1. $43\sim1$. 57 (5H, m), 0. 89 (3H, t, J=7. 3Hz), 0. 88 (3H, t, J=7. 3Hz).

MS (FAB+, Gly)

 $m/z : 411[M+H]^{+}$.

実施例7

- 10 (3S) -3-アミノ-1-ビス (n-プロピルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成
- (3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ビス(n-プロピルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン(500.0mg, 1.2182mmol)のメタノール(5mL)溶液に、パラジウム黒(50mg)を加え、
 15 水素気流下、室温で3時間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的の化合物 (328.3 mg, 98%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

- 3. $70\sim3$. 78 (1H, m), 3. $61\sim3$. 69 (1H, m), 3. 43
- 20 (1H, dd, J=11. 2Hz, 6. 8Hz), 3. $13\sim3$. 27 (2H, m), 2. $81\sim2$. 99 (4H, m), 2. $23\sim2$. 31 (1H, m), 2. 16 (2H, brs), 1. $80\sim1$. 96 (2H, m), 1. $43\sim1$. 60 (5H, m), 0. 90 (3H, t, J=7. 3Hz), 0. 89 (3H, t, J=7. 3Hz).
- 25 MS (FAB+, NBA) m/z:277[M+H]⁺, 218[M-Pr·NH₂+H]⁺. 実施例8
 - (3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ビス (n-ヘキシルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

WO 03/080633

(3S) -3 -ベンジルオキシカルボニルアミノー2 - 2 -

反応液を減圧濃縮し、水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮し、淡黄 色オイルを得た。このオイルをシリカゲル(150g,クロロホルム:酢酸エチル=9:1~4:1)カラムクロマトで精製を行い、目的化合物(2.08g,42%)を得た。

6, 6. 0 m L, 45. 06 m m o l) を加え、室温で10分間攪拌した。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

7. $29 \sim 7$. 40 (5H, m), 5. 60 (1H, brd, J=4.9Hz),

15 5. 12 (2H, s), 4. 21~4. 29 (1H, m), 3. 95 (1H, q)
d, J=5. 8Hz, 13. 2Hz), 3. 46~3. 54 (1H, m), 3.
16 (1H, q, J=7. 3Hz), 3. 03 (1H, q, J=7. 3Hz),
2. 82~2. 98 (4H, m), 2. 48~2. 58 (1H, m), 1. 85
~1. 94 (2H, m), 1. 41~1. 56 (5H, m), 1. 20~1. 3

2 (12H, m), 0.87 (6H, t, J=6.8Hz).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z:495[M+H]^+$.

実施例9

20

(3S) -3-アミノ-1-ビズ (n-ヘキシルアミノ) ホスフィニル-2-ピ 25 ペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ビス (n-ヘキシルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン (310.9mg, 0.6286 mmol) のメタノール (3mL) 溶液に、パラジウム黒 (31mg) を加え、水素気流下、室温で1時間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物 (226.0 mg, 100%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

3. 74 (1H, dddd, J=13. 2Hz, 7. 3Hz, 5. 4Hz, 3.

5 9 Hz), 3. $60 \sim 3$. 68 (1 H, m), 3. 41 (1 H, dd, J = 11. 2 Hz, 6.8 Hz), 3. 17 (1 H, brq, J = 6.8 Hz), 3. 10 (1 H, brq, J = 6.8 Hz), 2. $82 \sim 3$. 02 (4 H, m), 2. $2 \sim 3 \sim 2$. 31 (1 H, m), 1. $80 \sim 1$. 96 (2 H, m), 1. 53 (1 H, ddd, J = 13. 2 Hz, 11. 2 Hz, 8. 8 Hz, 6. 8 Hz), 1.

10 $41\sim1$. 48 (4H, m), 1. $20\sim1$. 34 (12H, m), 0. 88 (6H, t, J=6.8Hz).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 361[M+H]^+, 260[M-C_6H_{13}NH_2+H]^+.$

実施例10

15 (3S) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ビス (フェニルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) -3 -ベンジルオキシカルボニルアミノ-2 -ピペリドン(2.48 g,9.99 mm o 1)のテトラヒドロフラン(30 mL)溶液を外温-78 $^{\circ}$ で冷却した後、n -ブチルリチウムヘキサン溶液(1.50 M,6.5 mL,9.

20 75 mm o 1) を 2 0 分間かけて滴下し、同温で 3 0 分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン (1.5 3 g, 9.98 mm o 1) のテトラヒドロフラン (3 m L) 溶液を加え、2 0 分間攪拌した後、アニリン (d=1.022, 4.1 m L, 44.99 mm o 1) を加え、1.5 時間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、食塩水を加えた後、クロロホルムで抽出した。クロロホ25 ルム溶液を、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮し、淡黄色オイルを得た。このオイルをシリカゲル(150g,クロロホルム:酢酸エチル=4:1~3:1~2:1)カラムクロマトで精製を行い、得られたオイルをエーテルーnーへキサンで結晶化。得られた結晶を酢酸エチルーnーへキサンで洗浄し、目的化合物(1.21g,25%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

7. $31 \sim 7$. 37 (5H, m), 7. $19 \sim 7$. 24 (4H, m), 7. 09 ~ 7 . 15 (4H, m), 6. 99 (2H, t, J = 7. 3Hz), 6. 13 (1H, brd, J = 7. 3Hz), 6. 09 (1H, brd, J = 7. 3Hz), 5. 53 (1H, brd, J = 5. 4Hz), 5. $03 \sim 5$. 12 (2H, m), 4. $12 \sim 4$, 22 (1H, m), 3. $95 \sim 4$, 05 (1H, m), 3.

m), 4. $12\sim4$. 22 (1H, m), 3. $95\sim4$. 05 (1H, m), 3. $45\sim3$. 55 (1H, m), 2. $26\sim2$. 35 (1H, m), 1. $60\sim1$.

82 (2H, m), 1. $21 \sim 1$. 32 (1H, m).

MS (FAB+, NBA)

10 m/z: $4.79[M+H]^+$.

実施例11

(3S) -3-アミノ-1-ビス (フェニルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ビス (フェニルアミ

15 ノ)ホスフィニルー2ーピペリドン(200.2mg, 0.4184mmol)のメタノール(4mL)溶液に、パラジウム黒(20mg)を加え、水素気流下、室温で一晩攪拌した。

反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物 (142.9 mg, 99%) を得た。

20 ¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

7. $0.7 \sim 7$. 26 (8H, m), 6. $9.2 \sim 7$. 02 (2H, m), 6. 04 (1H, brs) 5. 99 (1H, brs), 3. $7.8 \sim 3$. 86 (1H, m),

3. $63\sim3$. 70 (1H, m), 3. 33 (1H, dd, J=11. 2Hz,

6. 8 Hz), 2. $11 \sim 2$. 19 (1H, m), 1. 81 (2H, brs),

25 1. $70 \sim 1$. 80 (2H, m), 1. $33 \sim 1$. 44 (1H, m).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 345[M+H]^+, 252[M-PhNH_2+H]^+.$

実施例12

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ビス(4-メトキシフェ

ニルアミノ)ホスフィニルー2-ピペリドンの合成

(3S) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノー2 - ピペリドン (1. 24 g, 4. 99 m m o l) のテトラヒドロフラン (15 m L) 溶液を外温-78℃ で冷却した後、n - ブチルリチウムへキサン溶液 (1. 59 M, 3. 0 m L, 4.

5 77mmol)を10分間かけて滴下し、同温で30分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン(0.77g,5.02mmol)のテトラヒドロフラン(3mL)溶液を加え、30分間攪拌した後、4-メトキシアニリン(2.70g,21.92mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。

反応液に食塩水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を、飽和 10 食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧濃縮し、淡黄色オイルを得た。このオイルをシリカゲル(50g,クロロホルム:酢酸エチル=9:1~4:1~3:1~2:1)カラムクロマトで精製を行い、目的化合物(0.39g,14%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

- 15 7. $30 \sim 7$. 38 (5H, m), 7. 05 (4H, d, J=8. 8Hz), 6. 77 (4H, td, J=2. 0Hz, 8. 8Hz), 5. $73 \sim 5$. 80 (2H, m), 5. 56 (1H, brd, J=5. 9Hz), 5. $07 \sim 5$. 16 (2H, m), 4. $13 \sim 4$. 20 (1H, m), 3. 91 (1H, tdd, J=6. 4Hz, 13. 7Hz, 4. 9Hz), 3. 75 (3H, s), 3. 74 (3H,
- 20 s), 3. 37~3. 45 (1H, m), 2. 24~2. 32 (1H, m), 1. 67~1. 75 (1H, m), 1. 49~1. 60 (1H, m), 1. 19~1. 22 (1H, m).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 539[M+H]^{+}$.

25 実施例13

- (3S) -3-アミノー1-ビス (4-メトキシフェニルアミノ) ホスフィニル <math>-2-ピペリドンの合成
- (3S) 3 ベンジルオキシカルボニルアミノー1 ビス (4 メトキシフェニルアミノ) ホスフィニルー2 ピペリドン (150.2 mg, 0.2789)

mmol) のメタノール (5 m L) 溶液に、パラジウム黒 (30 m g) を加え、 水素気流下、室温で一晩攪拌した。

反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物(108.8 mg,96%)を得た。

- 5 1 H-NMR (DMSO-D₆, 2. 49 p p m) 7. 43 (1 H, b r d, J=8. 8 H z), 7. 27 (1 H, b r d, J=8. 8 H z), 7. 02 (2 H, d, J=8. 8 H z), 6. 99 (2 H, d, J=8. 8 H z), 6. 78 (2 H, d, J=8. 8 H z), 6. 78 (2 H, d, J=8. 8 H z), 3. 66 (6 H, s), 3. 43~3. 51 (1 H, m),
- 10 3. 37 (1H, dd, J=13.7Hz, 6.8Hz), 3. 32(2H, b rs), 3. 23 (1H, dd, J=11.2Hz, 6.8Hz), 1. 92~2. 00 (1H, m), 1. 55~1.70 (2H, m), 1. 17~1.27 (1H, m).

MS (FAB+, NBA)

- 15 m/z:405[M+H]⁺,282[M-MeOC₆H₄NH₂+H]⁺. 実施例14
 - (3S, P(RS)) 3 ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ(n-プロピルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成
 - (3S) 3 ベンジルオキシカルボニルアミノ-2 ピペリドン (3.73)
- 20 g, 15.02mmol)のテトラヒドロフラン(60mL)溶液を外温-78
 ℃で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液(1.54M, 9.3mL, 14.32mmol)を15分間かけて滴下し、同温で30分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン(2.30g, 15.00mmol)のテトラヒドロフラン(10mL)溶液を加え、30分間攪拌した後、n-プロピルアミン(d=0.
- 719, 0.93mL, 11.31mmol)及びトリエチルアミン(d=0.7225, 1.58mL, 11.28mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液をゆっくり加え、10分間攪拌した。次いで、アンモニアのクロロホルム溶液(1M, 40mL, 40.00mmol)を加え、10分間攪拌した。反応液に食塩水を加えた後、n-ヘキサンを加えて2層を分離した。水層をク

ロロホルムで抽出した後、有機層を合わせて減圧濃縮し、ダイアイオンHP-20 (200mL, x-y9J-y9

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

5 7. 30~7. 39 (5H, m), 5. 63 (1H, brd, J=4. 9Hz),
5. 12 (2H, s), 4. 20~4. 28 (1H, m), 3. 90 (1H, q
d, J=5. 9Hz, 13. 7Hz), 3. 52~3. 60 (1H, m), 3.
30 and 3. 25 (2H, brs), 3. 14 and 3. 08 (1H, brq,
J=7. 8Hz), 2. 78~2. 96 (2H, m), 2. 46~2. 54 (1

10 H, m), 1. 87~1. 95 (2H, m), 1. 53~1. 63 (1H, m),
1. 43~1. 52 (2H, m) 0. 89 and 0. 88 (3H, t, J=7.
3Hz).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 369[M+H]^+$.

15 実施例15

(3S, P(RS)) -3-アミノ-1-アミノ (n-プロピルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノー1 - アミノ (n - プロピルアミノ) ホスフィニルー2 - ピペリドン (161.1g, 0.4373

20 mmol) のメタノール (3 mL) 溶液に、パラジウム黒 (16 mg) を加え、 水素気流下、室温で50分間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物 (98.6 mg, 96%) を得た。

 $^{1}H-NMR (DMSO-D_{6}, 2.49ppm)$

25 4. $22\sim4$. 31 (1H, m), 4. 19 (1H, brs), 3. $49\sim3$. 60 (1H, m), 3. $37\sim3$. 47 (1H, m), 3. $26\sim3$. 36 (4H, m), 2. $58\sim2$. 68 (2H, m), 1. $98\sim2$. 06 (1H, m), 1. $67\sim1$. 74 (2H, m), 1. $36\sim1$. 44 (1H, m), 1. 29 ~1 . 39 (2H, m) 0. 81 and 0. 79 (3H, t, J=7. 3Hz) MS (FAB+, NBA)

m/z:235[M+H]⁺,176[M-PrNH2+H]⁺. 実施例16

(3S, P(RorS)) -ベンジルオキシカルボニルアミノー1-アミノ(フ 5 ェニルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン及び((3S, P(SorR)) -ベンジルオキシカルボニルアミノー1-アミノ(フェニルアミノ) ホスフィニ ル-2-ピペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノー2-ピペリドン(2.48 g,9.99mmol)のテトラヒドロフラン(30mL)溶液を外温-78℃ で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液(1.59M,6.2mL,9.86mmol)を20分間かけて滴下し、同温で30分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン(1.53g,9.98mmol)のテトラヒドロフラン(3mL)溶液を加え、30分間攪拌した後、アニリン(d=1.022,1.8mL,19.75mmol)を加え、1時間攪拌した。次いで、アンモニアのクロロホルム溶液(1.15M,17.4mL,20.01mmol)を加え、30分間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、食塩水を加えた後、クロロホルムで抽出した。クロロホルム溶液を、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮し、淡黄色オイルを得た。このオイルをシリカゲル(100g, クロロホルム:

- 20 酢酸エチル=4:1~3:1~2:1) カラムクロマトで2回精製を行い、目的の(3S, P(RorS)) -ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ(フェニルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン(0.10g, 2%),及び(3S, P(SorR)) -ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ(フェニルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン(0.06g, 1%)を得た。
- 25 (3S, P(RorS)) ベンジルオキシカルボニルアミノー1-アミノ(フェニルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

7. $30 \sim 7$. 38 (5H, m), 7. 23 (2H, t, J=7.8Hz), 7. 05 (2H, d, J=7.8Hz), 7. 01 (1H, t, J=7.8Hz),

5. 52 (1H, brd, J=6. 8Hz), 5. 43 (1H, brd, J=2.

0Hz), 5. $0.8 \sim 5$. 14 (2H, m), 4. $1.6 \sim 4$. 22 (1H, m),

3. 92 (1H, tdd, J=6. 8Hz, 13. 7Hz, 4. 8Hz), 3.

54 (2H, brs), $3.46 \sim 3.53 (1H, m)$, $2.20 \sim 2.28$

5 (1H, m), 1. $70\sim1$. 78 (1H, m), 1. $42\sim1$. 52 (1H, m), 1. $22 \sim 1$. 31 (1H, m)

MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 403[M+H]^{+}$.

MS (FAB-, NBA)

10 m/z: $401[M-H]^{-}$.

(3S, P(SorR)) -ベンジルオキシカルボニルアミノー1-アミノ(フ ェニルアミノ) ホスフィニルー2ーピペリドン

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

7. $30 \sim 7$. 38 (5H, m), 7. 23 (2H, t, J=7.8Hz), 7.

01 (2H, d, J=7.8Hz), 7.00 (1H, t, J=7.8Hz),15

5. $48\sim5$. 52 (1H, m), 5. 44 (1H, brd, J=7. 3Hz),

5. 10 (2H, s), 3. $94\sim4$. 03 (1H, m), 3. $88\sim3$. 94

(1H, m), 3.55 (2H, brs), 3.50 \sim 3.54 (1H, m),

2. $40\sim2$. 47 (1H, m), 1. $85\sim1$. 94 (1H, m), 1. 73

 $\sim 1.83 (1 \text{H}, \text{m}), 1.52 \sim 1.63 (1 \text{H}, \text{m}).$

MS (FAB+, NBA)

 $m/z:403[M+H]^+$.

MS (FAB-, NBA)

 $m/z : 401[M-H]^{-}$.

実施例17 25

> ィニルー2-ピペリドンの合成

> (3S, P (RorS)) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノー 1 - アミ J (フェニルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン(71.0mg, 0.17

64mmol) のメタノール (7mL) 溶液に、パラジウム黒 (10mg) を加え、水素気流下、室温で一晩攪拌した。

反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物(47.0mg,99%)を得た。

 $5^{-1}H-NMR (CD_3OD, 3.30ppm)$

7. 20 (2H, t, J=7.8Hz), 7. 05 (2H, dd, J=7.8Hz), 1. 0Hz), 6. 93 (1H, t, J=7.8Hz), 3. 75 (1H, qd, J=5.9Hz, 12.8Hz) 3. $56\sim3$. 63 (1H, m), 3. 51 (1H, dd, J=11.7Hz, 6.8Hz), 2. $06\sim2$. 14 (1

H, m), 1. $64\sim1$. 84 (2H, m), 1. $21\sim1$. 30 (1H, m).

MS (FAB+, NBA) $m/z : 269[M+H]^+$.

実施例18

(3S, P(SorR)) - アミノ-1-アミノ (フェニルアミノ) ホスフィニ 15 ル-2-ピペリドンの合成

(3S, P(SorR)) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ(フェニルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン(25.3mg, 0.0627mmol) のメタノール(2mL) 溶液に、パラジウム黒(5mg) を加え、水素気流下、室温で一晩攪拌した。

20 反応液中の触媒を濾去した後、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物(16.9 mg, 100%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

7. 23 (2H, t, J=7.8Hz), 7. 02 (2H, d, J=7.8),

6. 99 (1H, t, J=7.8Hz), 5. 44 (1H, brd, J=7.3

25 Hz), 3. $64\sim3$. 79 (2H, m), 3. 56 (2H, brs), 3. 1 6 (1H, dd, J=11. 2Hz, 6. 8Hz), 2. $12\sim2$. 20 (1H, m), 1. $84\sim1$. 93 (1H, m), 1. $48\sim1$. 75 (4H, m).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 269[M+H]^+$.

実施例19

(3S) -3-アミノ-2-ピペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-ピペリドン(15.00g,60.42mmol)のメタノール(100mL)溶液に、10%パラジウム活性炭(2.00g)を加え、水素気流下、室温で9時間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物(6.89g,100%)を得た。

 $^{1}H-NMR (D_{2}O, 4.65ppm)$

3. 23 (1H, dd, J=9. 7Hz, 6. 4Hz), 3. 15 (2H, dd, 10 J=7. 7Hz, 4. 4Hz), 1. 99 (1H, tdd, J=6. 4Hz, 12. 7Hz, 3. 4Hz), 1. 72~1. 80 (1H, m), 1. 60~1. 71 (1H, m), 1. 47 (1H, dddd, J=12. 7Hz, 11. 2Hz, 9. 7Hz, 3. 4Hz).

実施例20

- 15 (3S) 3 (N-メチル-ベンジルオキシカルボニルアミノ) 2 ピペリ ドンの合成
 - (3S) -3-アミノ-2-ピペリドン(720.2mg, 6.3092 mmol)にテトラヒドロフラン(15mL)及び35%ホルマリン(0.80 mL、9.3240mmol)を加え、室温で2時間攪拌。
- 20 反応液を減圧濃縮した後、メタノール(15mL)及び水素化ホウ素ナトリウム(477.4mg, 12.6196mmol)を加え、氷冷下で30分間攪拌。 反応液を減圧濃縮した後、水(20mL)、テトラヒドロフラン(5mL)、炭酸水素ナトリウム(1.06g, 12.62mmol)及び塩化ベンジルオキシカルボニル(d=1.195, 1.3mL, 9.11mmol)を順に加え、室 25 温で終夜攪拌した。

反応液を酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをシリカゲル(50g,クロロホルム:酢酸エチル=2:1~1:1)カラムクロマトで精製を行い、目的化合物(0.43g,26%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

A - f o r m

7. 29-7. 39 (5H, m), 6. 10 (1H, brs), 5. $11\sim5$.

19 (2H, m), 4. 50 (1H, dd, J = 6.3Hz, 11.2Hz),

5 3. 36 (1H, td, J=11. 7Hz, 3. 9Hz), 3. 27 \sim 3. 33 (1H, m), 2. 91 (3H, s), 2. 03 \sim 2. 12 (1H, m), 1. 81 \sim 2. 01 (3H, m).

B-form

7. $29 \sim 7$. 39 (5H, m), 6. 07 (1H, brs), 5. 13 (2H,

10 s), 4. $29\sim4$. 36 (1 H, m), 3. $20\sim3$. 26 (1 H, m), 3.

15 (1H, td, J = 11. 7Hz, 3. 9Hz), 2. 94 (3H, s),

2. $0.3 \sim 2$. 12 (1H, m), 1. $8.1 \sim 2$. 01 (3H, m).

 $1 \text{ H-NMR} \text{ (DMSO-D6, 2. 49 ppm, 24}^{\circ}$

7. 61 and 7. 63 (1H, brs), 7. 27~7. 39 (5H, m),

15 5. 06 and 5. 04 (2H, s, and m), 4. 33 and 4. 23 (1H, dd, J=11. 2Hz, 6. 8Hz, and m), 3. $02\sim3$. 18 (2H, m), 2. 75 and 2. 74 (3H, s), 1. $65\sim1$. 96 (4H, m).

1H-NMR (DMSO-D6, 2. 49 ppm, 80°C)

20 7. 27 \sim 7. 41 (6H, m), 5. 08 and 5. 07 (2H, s, and m), 4. 30 (1H, m), 3. 06 \sim 3. 16 (2H, m), 2. 78 (3H, s), 1. 68 \sim 1. 97 (4H, m).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 263 [M+H]^+$.

25 実施例21

(3S) -3-(N-メチルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) - 3 - (N-メチルーベンジルオキシカルボニルアミノ) - 2 - ピペリドン (378.4 mg, 1.4426 mm o 1) のテトラヒドロフラン (10)

42

mL)溶液を外温-78℃で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液(2.46M, 0.56mL, 1.3776mmol)をゆっくり滴下し、同温で30分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン(265.4mg, 1.7309mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液を加え、1時間攪拌した後、アンモニアのクロロホルム溶液(1.7M, 5.3mL, 9.01mmol)を加え、5分間攪拌した。

反応液に食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。クロロホルム溶液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをシリカゲル(40g,クロロホルム:メタノール=19:1~14:1~9:1)カラムクロマトで精製を行い、目的化合物(310.9mg,63%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

A-form

10

7. 30-7. 39 (5H, m), 5. 14 (2H, s), 4. 25~4. 31

15 (1H, m), 3. 84~3. 92 (1H, m), 3. 51~3. 59 (1H, m), 3. 33 (2H, br s), 3. 27 (2H, brs), 2. 97 (3 H, s), 2. 09~2. 18 (1H, m), 1. 96~2. 09 (2H, m), 1. 79~1. 89 (1H, m).

B-form

- 20 7. 30-7. 39 (5H, m), 5. 08~5. 20 (2H, m), 4. 07 ~4. 13 (1H, m), 3. 80~3. 89 (1H, m), 3. 30~3. 4 0 (1H, m), 3. 22 (2H, br s), 3. 00 (3H, s), 2. 8 8 (2H, brs), 2. 09~2. 18 (1H, m), 1. 96~2. 09 (2H, m), 1. 79~1. 89 (1H, m).
- 25 MS (FAB+, NBA) m/z:341 [M+H] +. 実施例22
 - (3S) -3-メチルアミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドンの合 成

- (3S) -3-(N-メチルーベンジルオキシカルボニルアミノ) <math>-1-ジア ミノホスフィニルー 2-ピペリドン (203. 1 mg, 0. 5968 mmol) のエタノール (4 mL) 溶液に、パラジウム黒 (20 mg) を加え、水素気流下、室温で 24 時間攪拌した。
- 5 反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物(122.0mg, 99%)を得た。

¹H-NMR (D₂O, 4. 65ppm)

- 3. 74 (1H, dd, J=12. 2Hz, 6. 3Hz), 3. $46\sim3$. 53 (2H, m), 2. 52 (3H, s), 2. $20\sim2$. 28 (1H, m), 1.
- 10 $84\sim1$. 94 (1H, m), 1. $68\sim1$. 83 (1H, m), 1. 62 (1H, tdd, J=12. 2Hz, 9. 8Hz, 6. 3Hz).

MS (FAB+, Gly)

 $m/z : 207 [M+H]^{+}$.

実施例23

- 15 (3S) 3 (N-n-プロピルーベンジルオキシカルボニルアミノ) 2 ピペリドンの合成
 - (3S) -3-アミノ-2-ピペリドン(3.00g, 26.28mmol) をメタノール(3mL)とトルエン(3mL)の混合溶液に溶解し、n-プロピオンアルデヒド(d=0.805, 2.0mL, 27.72mmol)を加え、
- 20 室温で1時間攪拌した。

反応液にメタノール(30mL)及び水素化シアノホウ素ナトリウム(2.45g,38.99mmol)を加え、室温で30分間攪拌した。次いで反応液に酢酸(d=1.049,1.7mL,29.70mmol)を加えて、室温で45分間攪拌した。

25 反応液を減圧濃縮した後、水(50mL)、テトラヒドロフラン(25mL)、 炭酸水素ナトリウム(8.83g, 105.11mmol)、及び塩化ベンジル オキシカルボニル(d=1.195, 7.5mL, 52.54mmol)を順に 加え、室温で一晩攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を飽和食塩水で洗

WO 03/080633 PCT/JP03/03534

浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをシリカゲル(150g, クロロホルム:酢酸エチル= $3:1\sim2:1\sim3:2\sim1:1$)カラムクロマトで精製を行い、目的化合物(0.56g, 7%)を得た。 1 H-NMR(CDC1₃, 内部標準TMS)

5 A - f o r m

7. $23\sim7$. 39 (5H, m), 5. 88 (1H, brs), 5. 16 (2H, s), 3. $83\sim3$. 93 (1H, m), 3. $18\sim3$. 45 (4H, m), 2. $17\sim2$. 27 (1H, m), 1. $91\sim2$. 09 (2H, m), 1. $77\sim1$. 88 (1H, m), 1. $50\sim1$. 70 (2H, m), 0. 88 (3H, t, J

10 = 7.3 Hz).

B-form

7. $23 \sim 7$. 39 (5H, m), 5. 74 (1H, brs), 5. $04 \sim 5$. 14 (2H, m), 3. $70 \sim 3$. 82 (1H, m), 3. $18 \sim 3$. 45 (2H, m), 3. $07 \sim 3$. 14 (1H, m), 2. $87 \sim 2$. 96 (1H, m),

15 2. $0.0 \sim 2$. 10 (2H, m), 1. $7.7 \sim 1$. 88 (1H, m), 1. 50 ~ 1 . 77 (3H, m), 0. 93 (3H, t, J = 7. 3Hz).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z : 291 [M+H]^+$.

実施例24

20 (3S) -3-(N-n-プロピル-ベンジルオキシカルボニルアミノ) <math>-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) -3-(N-n-プロピルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -2
 -ピペリドン(383.3mg, 1.3201mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液を外温-78℃で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液

25 (2.46M, 0.50mL, 1.2300mmol)をゆっくり滴下し、同温で30分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン(242.9mg, 1.5842mmol)のテトラヒドロフラン(2mL)溶液を加え、2.5時間攪拌した後、アンモニアのクロロホルム溶液(1.7M, 5.4mL, 9.18mmol)を加え、15分間攪拌した。

反応液に食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。クロロホルム溶液を飽和食 塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイ ルをシリカゲル (30g, 0ロロホルム:メタノール=19:1~14:1~9:1) カラムクロマトで精製を行い、目的化合物 (273.1mg, 56%) 5 を得た。

¹H−NMR (CDCl₃,内部標準TMS)

A - f o r m

7. $29 \sim 7$. 40 (5 H, m), 5. $08 \sim 5$. 16 (2 H, m), 3. 91 $\sim 3.98 (1 \text{H, m}), 3.62 \sim 3.74 (1 \text{H, m}), 3.51 (1 \text{H,}$

- td, J = 12.2 Hz, 3.4 Hz), 3.33~3.46 (1H, m), 3. 10 31 (2H, brs), 3. $15\sim3$. 27 (1H, m), 3. 19 (2H, b rs), 2. $08\sim2$. 20 (2H, m), 1. $93\sim2$. 06 (1H, m), 1. $54 \sim 1$. 80 (3H, m), 0. 91 (3H, t, J = 7. 3Hz). B-form
- 7. $29 \sim 7$. 40 (5H, m), $5.03 \sim 5$. 19 (2H, m), 3.82 ~ 3.89 (1H, m), 3.62 ~ 3.74 (1H, m), 3.33 ~ 3.4 6 (1H, m), 3. $15\sim3$. 27 (2H, m), 3. 15 (2H, brs), 2. 53 (2H, brs), 2. $08\sim2$. 20 (2H, m), 1. $93\sim2$. 06 (1H, m), 1. $54\sim1$. 80 (3H, m), 0. 95 (3H, t, J

MS (FAB+, Gly)

 $m/z:369 [M+H]^+, 737 [2M+H]^+.$

実施例25

25

20 = 7.3 Hz.

- (3S) -3-n-プロピルアミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリド ンの合成
- (3S) 3 (N n プロピルーベンジルオキシカルボニルアミノ) 1 -iir = -iir =mmol) のエタノール (3 mL) 溶液に、パラジウム黒 (16 mg) を加え、 水素気流下、室温で4時間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物(93.3mg,9 7%)を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD, 3. 30ppm)

3. $59 \sim 3$. 64 (2H, m), 3. 30 (1H, dd, J = 11. 7 Hz,

6. 3 Hz), 2. 60 (2H, t, J = 7. 3 Hz), 2. $18 \sim 2$. 25 (1H, m), 1. $89 \sim 1$. 99 (1H, m), 1. $79 \sim 1$. 88 (1H, m)m), 1. $50 \sim 1$. 62 (3H, m), 0. 95 (3H, t, J = 7. 3H z).

MS(FAB+, Gly)

10 m/z: 235 [M+H] $^+$, 469 [2M+H] $^+$. 実施例26

(3S) - 3 - (N-イソプロピルーベンジルオキシカルボニルアミノ) - 2 -ピペリドンの合成

 $(3S) - 3 - 7 \le 1 - 2 - \mathcal{C}^{3}$ (3.00g, 26.28 mmol)

15 にアセトン (15 mL) を加え、室温で終夜攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、無色オイル(3.94g,97%)を得た。

得られた無色オイル (3. 20g, 20. 75mmol) にメタノール (30 mL) 及び水素化シアノホウ素ナトリウム (1.31g, 20.85mmol) を加え、室温で30分間攪拌した。次いで反応液に酢酸(d=1.049,1.

31mL, 22.88mmol) を加えて、室温で30分間攪拌した。 20

反応液を減圧濃縮した後、水 (50mL)、テトラヒドロフラン (30mL)、 炭酸水素ナトリウム(6.97g,82.97mmol)及び塩化ベンジルオキ シカルボニル (d=1.195, 11.8mL, 82.66mmol) を順に加 え、室温で終夜攪拌した。

25 反応液の有機層を減圧濃縮した後、酢酸エチルで抽出。酢酸エチル溶液を飽和 食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオ イルをシリカゲル (50g, クロロホルム:酢酸エチル=2:1~1:1) カラ ムクロマトで精製を行い、目的化合物(0.69g,11%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃,内部標準TMS)

WO 03/080633 PCT/JP03/03534

 $A - f \circ r m$

7. $28 \sim 7$. 38 (5H, m), 5. 86 (1H, brs), 5. 14 (2H, d, J = 2. 4Hz) or 4. $99 \sim 5$. 13 (2H, m), 4. $30 \sim 4$. 3 8 (1H, m), 3. $61 \sim 3$. 68 (1H, m), 3. 46 (1H, td, J = 1), $3 \sim 4$, $3 \sim 4$, $3 \sim 4$, $4 \sim 3$. $4 \sim 3$.

B-form

7. $28 \sim 7$. 38 (5H, m), 5. 68 (1H, brs), 4. $99 \sim 5$.

- 10 13 (2H, m) or 5. 11 (2H, d, J=2. 4Hz), 4. $46\sim4$. 54 (1H, m), 3. $52\sim3$. 60 (1H, m), 3. $03\sim3$. 07 (1H, m), 2. 78 (1H, td, J=11. 7Hz, 3. 4Hz), 2. 04 ~2 . 15 (1H, m), 1. $67\sim1$. 95 (3H, m), 1. 25 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 14 (3H, d, J=6. 8Hz).
- 15 MS (FAB+, NBA) m/z:291 [M+H] +.

実施例27

- (3S)-3-(N-イソプロピルーベンジルオキシカルボニルアミノ)-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドンの合成
- 20 (3S) -3-(N-イソプロピルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -2
 -ピペリドン(783.0mg, 2.6967mmol)のテトラヒドロフラン
 (15mL)溶液を外温-78℃で冷却した後、n-ブチルリチウムヘキサン溶液(2.46M, 1.04mL, 2.5584mmol)を10分間かけて滴下し、同温で30分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン(5·00.0mg, 3.2
 25 609mmol)のテトラヒドロフラン(3mL)溶液を加え、30分間攪拌した後、アンモニアのクロロホルム溶液(1.7M, 11.1mL, 18.87mmol)を加え、5分間攪拌した。

反応液に食塩水を加え、クロロホルムで抽出。クロロホルム溶液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルを

WO 03/080633 PCT/JP03/03534

シリカゲル(50g, クロロホルム:メタノール= $19:1\sim14:1\sim9:1$)カラムクロマトで精製を行い、目的化合物(756.2mg, 76%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

- 5 A form
 - 7. $30 \sim 7$. 40 (5H, m), 5. $08 \sim 5$. 14 (2H, m), 4. $36 \sim 4$. 45 (1H, m), 3. $94 \sim 4$. 00 (1H, m), 3. $56 \sim 3$. 6 1 (1H, m), 3. 49 (1H, td, J=12.7Hz, 3.4Hz), 3. 35 (2H, brs), 3. 18 (2H, brs), 2. $14 \sim 2$. 25 (1H, brs)
- 10 m), 1. $92\sim2$. 05 (2H, m), 1. $68\sim1$. 80 (1H, m), 1. 24 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 16 (3H, d, J=6. 8Hz). B-f or m
 - 7. $30 \sim 7$. 40 (5 H, m), 5. $04 \sim 5$. 16 (2 H, m), 4. $54 \sim 4$. 64 (1 H, m), 3. $83 \sim 3$. 90 (1 H, m), 3. $56 \sim 3$. 6
- 15 1 (1H, m), 3. 18 (2H, brs), 3. 14 (1H, td, J=12.

 7Hz, 3. 4Hz), 2. 48 (2H, brs), 2. 14 \sim 2. 25 (1H, m), 1. 92 \sim 2. 05 (2H, m), 1. 68 \sim 1. 80 (1H, m), 1. 22 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 16 (3H, d, J=6. 8Hz).

 MS (FAB+, NBA)
- 20 m/z:369 $[M+H]^+$.

実施例28

- (3S) -3-イソプロピルアミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドンの合成
 - (3S) 3 (N イソプロピルーベンジルオキシカルボニルアミノ) 1
- 25 ージアミノホスフィニルー2ーピペリドン(450.1mg, 1.2219 mmol)のエタノール(9mL)溶液に、パラジウム黒(45mg)を加え、水素気流下、室温で24時間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物 (284.6 mg, 99%) を得た。

 $^{1}H-NMR (D_{2}O, 4.65ppm)$

3. 68 (1H, dd, J=11. 2Hz, 6. 8Hz), 3. $42\sim3$. 58 (2H, m), 3. $08\sim3$. 17 (1H, m), 2. $15\sim2$. 23 (1H,

m), 1. $74 \sim 1$. 89 (2H, m), 1. $48 \sim 1$. 58 (1H, m), 1.

5 06 (6H, d, J = 6.3 Hz).

MS (FAB+, Gly)

 $m/z:235[M+H]^+$.

実施例29

(3S) -3-(N-n-ブチル-ベンジルオキシカルボニルアミノ) -2-ピ10 ペリドンの合成

(3S) -3-アミノ-2-ピペリドン(1.51g, 13.23mmol) のメタノール(3mL)溶液にn-ブチルアルデヒド(d=0.800, 1.3 mL, 14.42mmol)を加え、室温で3.5時間攪拌した。

反応液を減圧濃縮後、メタノール(12mL)及び水素化シアノホウ素ナトリ15 ウム(2.45g,38.99mmol)を加え、室温で30分間攪拌した。次いで反応液に酢酸(d=1.049,0.84mL,14.67mmol)を加えて、室温で30分間攪拌した。

反応液を減圧濃縮した後、水及び炭酸水素ナトリウム(2.50g,29.75mmol)を加えて、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を飽和食塩水で 洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルにクロロホルム(50mL)を加え、更に氷冷下でトリエチルアミン(d=0.7225,2.8mL,20.00mmol)及び塩化ベンジルオキシカルボニル(d=1.195,2.8mL,19.61mmol)を順に加え、同温で1時間攪拌した。

25 反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをシリカゲル(50g,クロロホルム:酢酸エチル=3:1~2:1~1:1)カラムクロマトで精製を行い、目的化合物(0.38g,9%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃,内部標準TMS)

A - f o r m

7. 27~7. 38 (5H, m), 5. 84 (1H, brs), 5. 16 (2H, s), 3. 83~3. 92 (1H, m), 3. 23~3. 46 (4H, m), 2. 19~2. 27 (1H, m), 2. 01~2. 09 (1H, m), 1. 91~2.

5 00 (1H, m), 1. $78\sim1$. 87 (1H, m), 1. $42\sim1$. 65 (2 H, m), 1. $25\sim1$. 36 (2H, m), 0. 88 (3H, t, J=7. 3 Hz).

B-form

7. $27 \sim 7$. 38 (5H, m), 5. 69 (1H, brs) 5. $06 \sim 5$. 1

10 6 (2H, m), 3. $72 \sim 3$. 83 (1H, m), 3. $23 \sim 3$. 40 (2H, m), 3. $08 \sim 3$. 15 (1H, m), 2. $88 \sim 2$. 97 (1H, m), 1. $67 \sim 2$. 10 (4H, m), 1. $42 \sim 1$. 65 (2H, m), 1. $32 \sim 1$. 45 (2H, m), 0. 94 (3H, t, J=7. 3Hz).

MS (FAB+, NBA)

15 $m/z : 305 [M+H]^+$.

加え、5分間攪拌した。

実施例30

(3S) -3-(N-n-ブチルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -1-ジ アミノホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) -3-(N-n-ブチルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -220 ピペリドン(403.2mg, 1.3246mmol)のテトラヒドロフラン
(12mL)溶液を外温-78℃で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液(2.46M, 0.51mL, 1.2546mmol)をゆっくり滴下し、同温で1.5時間攪拌した。次いでオキシ塩化リン(243.7mg, 1.5894mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液を加え、30分間攪拌した後、アンモニアのクロロホルム溶液(1.7M, 5.0mL, 8.50mmol)を

反応液に食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。クロロホルム溶液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをシリカゲル(30g, クロロホルム:メタノール=14:1~9:1)カラ

ムクロマトで精製を行い、目的化合物(185.0mg, 37%)を得た。 ^1H-NMR ($CDCl_3$,内部標準TMS)

A - f o r m

7. $29 \sim 7$. 40 (5H, m), 5. $07 \sim 5$. 15 (2H, m), 3. 905 ~ 3 . 98 (1H, m), 3. $62 \sim 3$. 74 (1H, m), 3. 51 (1H, td, J = 12. 2Hz, 3. 4Hz), 3. $33 \sim 3$. 47 (1H, m), 3. 32 (2H, brs), 3. $15 \sim 3$. 30 (1H, m), 3. 18 (2H, brs), 2. $07 \sim 2$. 20 (2H, m), 1. $95 \sim 2$. 05 (1H, m), 1. $50 \sim 1$. 80 (3H, m), 1. $27 \sim 1$. 42 (2H, m), 0. 90

B-form

7. $29 \sim 7$. 40 (5H, m), 5. $03 \sim 5$. 18 (2H, m), 3. $82 \sim 3$. 90 (1H, m), 3. $62 \sim 3$. 74 (1H, m), 3. $33 \sim 3$. 4 7 (1H, m), 3. $15 \sim 3$. 30 (2H, m), 3. 16 (2H, brs),

15 2. 54 (2H, brs), 2. 07 \sim 2. 20 (2H, m), 1. 95 \sim 2. 05 (1H, m), 1. 50 \sim 1. 80 (3H, m), 1. 27 \sim 1. 42 (2H, m), 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz).

MS (FAB+, Gly)

 $m/z:383[M+H]^+,765[2M+H]^+.$

20 実施例31

(3S) -3-n-ブチルアミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン の合成

(3S) - 3 - (N-n-ブチルーベンジルオキシカルボニルアミノ) - 1 - ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン(126.5mg, 0.3308

25 mmol)をエタノール(6mL)と水(0.3mL)の混合溶液に溶解し、パラジウム黒(13mg)を加え、水素気流下、室温で6時間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮した後、ダイアニオンHP-20 (10mL, 水-メタノール勾配溶出)にて精製を行い、目的化合物 (19.2 mg, 23%)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD, 3. 30 ppm)

3. $59 \sim 3$. 64 (2H, m), 3. 31 (1H, dd, J=11. 2Hz,

6. 8 Hz), 2. 64 (2H, dd, J=7. 8 Hz, 6. 8 Hz) 2. 18

 $\sim 2.25 (1 \text{ H, m}), 1.89 \sim 1.99 (1 \text{ H, m}), 1.78 \sim 1.8$

5 8 (1H, m), 1. $48\sim1$. 65 (3H, m), 1. $34\sim1$. 43 (2H, m), 0. 94 (3H, t, J=7. 3Hz).

MS (FAB+, Gly)

 $m/z : 249 [M+H]^+, 497 [2M+H]^+.$

実施例32

10 (3S) - 3 - (N-ベンジルーベンジルオキシカルボニルアミノ) - 2 - ピペ リドンの合成

(3S) -3-アミノ-2-ピペリドン(4.00g, 35.04mmol) にベンズアルデヒド(d=1.044, 5.4mL, 53.12mmol)を加 え、室温で5分間攪拌した。

- 結晶化した反応液にトルエン(10mL)及びエーテル(20mL)を加え、 デカンテーションし、更に結晶をエーテル及びエーテルーnーへキサンの混合溶 液で洗浄し、(3S)-3-ベンジリデンアミノ-2-ピペリドン(5.78 g)を得た。また、デカンテーションの溶液及び洗浄液を減圧濃縮して得られた 結晶をエーテルーnーへキサンの混合溶液で洗浄し、(3S)-3-ベンジリデ
 ンアミノ-2-ピペリドン(1.00g,合計6.78g,96%)を得た。
- (3S) -3-ベンジリデンアミノー2ーピペリドン(5.26g,26.0 1 mmol) のメタノール(60mL)溶液に、氷冷下で水素化シアノホウ素ナトリウム(1.64g,26.10mmol)を加え、同温で30分間攪拌した。次いで反応液に酢酸(d=1.049,1.80mL,31.21mmol)を
 25 加えて、氷冷下で30分間攪拌した。

反応液を減圧濃縮した後、水(100mL)及びテトラヒドロフラン(50mL)加えた後、氷冷下で炭酸水素ナトリウム(8.74g,104.04mmol)及び塩化ベンジルオキシカルボニル(d=1.195,9.3mL,65.14mmol)を加え、氷冷下で40分間、室温で20分間攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出。酢酸エチル溶液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをシリカゲル(100g, 20g, 2

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

A - f o r m

7. $24 \sim 7$. 39 (10H, m), 5. 98 (1H, brs), 5. 17 (2H, s), 4. 69 (1H, d, J=16.1Hz), 4. 53 (1H, d, J=16.1Hz), 3. $93 \sim 4$. 02 (1H, m), 3. 35 (1H, td, J=11.7Hz), 3. 4Hz, 3. 4Hz, 3. $21 \sim 3$. 26 (1H, m), 2. $03 \sim 2$. 14 (1H, m), 1. $78 \sim 1$. 86 (1H, m), 1. $50 \sim 1$. 72 (2H, m).

B-form

- 15 7. $24 \sim 7$. 39 (10 H, m), 5. 81 (1 H, brs), 5. $11 \sim 5$. 21 (2 H, m), 4. 84 (1 H, d), J = 15. 1 Hz, 4. 48 (1 H, d), J = 15. 1 Hz, 3. $70 \sim 3$. 78 (1 H, m), 3. $02 \sim 3$. 08 (1 H, m), 2. 85 (1 H, td), J = 11. 7 Hz, 3. 4 Hz), 1. $86 \sim 1$. 97 (1 H, m), 1. $78 \sim 1$. 86 (1 H, m), 1. $50 \sim 1$.
- 20 72 (2H, m).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z:339[M+H]^{+}$.

実施例33

- (3S) 3 (N-ベンジルーベンジルオキシカルボニルアミノ) 1 ジア
- 25 ミノホスフィニルー2-ピペリドンの合成
 - (3S) -3-(N-ベンジルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -2-ピペリドン(6.90g,20.39mmol)のテトラヒドロフラン(100mL)溶液を外温-78℃で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液(2.46M,7.9mL,19.43mmol)を20分間かけて滴下し、同温で2

0分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン (3.75g,24.46mmol)の テトラヒドロフラン (10mL) 溶液を加え、同温で10分間、室温で20分間 攪拌し、外温-78℃で冷却した後、液体アンモニア (d=0.771,2.5 mL,113.18mmol) を加え、5分間攪拌した。

- 5 反応液に食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。クロロホルム溶液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをシリカゲル(120g,クロロホルム:酢酸エチル:メタノール=10:10:0~10:9:1~10:8:2)カラムクロマトで精製を行い、目的化合物(4.17g,49%)を得た。
- 10 ¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

A - f o r m

7. $27 \sim 7$. 39 (10H, m), 5. $13 \sim 5$. 20 (2H, m), 4. 7 6 (1H, brd, J = 15. 6Hz), 4. 48 (1H, brd, J = 15. 6Hz), 3. $85 \sim 3$. 92 (1H, m), 3. $72 \sim 3$. 81 (1H, m),

15 3. 47 (1H, td, 12. 2Hz, 3. 4Hz), 3. 31 (2H, brs), 3. 20 (2H, brs), 1. 95~2. 12 (1H, m), 1. 78 ~1. 94 (2H, m), 1. 54~1. 72 (1H, m).

 $B - f \circ r m$

7. 27~7. 39 (10H, m), 5. 11~5. 26 (2H, m), 4. 9
20 4 (1H, brd, J=15. 6Hz), 4. 42 (1H, brd, J=15.
6Hz), 3. 72~3. 81 (1H, m), 3. 61~3. 68 (1H, m),
3. 11~3. 20 (1H, m), 3. 14 (2H, brs), 2. 54 (2H, brs), 1. 95~2. 12 (1H, m), 1. 78~1. 94 (2H, m),
1. 54~1. 72 (1H, m).

25 MS (FAB+, NBA)

 $m/z:417[M+H]^{+}$.

実施例34

(3S) -3-ベンジルアミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドンの 合成 WO 03/080633 PCT/JP03/03534

(3S) - 3 - (N-ベンジルーベンジルオキシカルボニルアミノ) - 1 - ジアミノホスフィニルー 2 - ピペリドン(<math>501.1mg, 1.2034mmol)をエタノール(10mL)に溶解し、パラジウム黒(50mg)を加え、水素気流下、室温で一晩攪拌した。

5 反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮した後、ダイアニオンHP-20(25mL,水-メタノール勾配溶出)にて精製を行い、目的化合物(251.1mg,74%)を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD, 3. 30ppm)

7. $30 \sim 7$. 37 (4 H, m), 7. 25 (1 H, tt, J=6.8 Hz, 2.

10 0Hz), 3. 83 (2H, q, J=12. 7Hz), 3. 60 (2H, ddd, J=7. 3Hz, 4. 3Hz, 1. 5Hz), 3. 28 (1H, dd, J=11. 2Hz, 6. 8Hz), 2. 23 (1H, td, J=11. 2Hz, 5. 9Hz), 1. 89~1. 99 (1H, m), 1. 75~1. 86 (1H, m), 1. 61 (1H, dddd, J=12. 7Hz, 11. 2Hz, 9. 8Hz, 5. 9Hz).

MS (FAB+, Gly)

 $m/z:283[M+H]^{+}$.

実施例35

(3S) -3-(N-フルフリルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -2-ピ20 ペリドンの合成

(3S) -3-アミノ-2-ピペリドン(1.15g, 10.07mmol) のメタノール(5mL)溶液に、フルフラール(d=1.160, 0.91mL, 10.99mmol)を加え、室温で一晩攪拌した。

反応液を減圧濃縮した後、メタノール(10mL)及び水素化ホウ素ナトリウ ム (0.46g,12.16mmol) を加え、室温で3時間攪拌した。

反応液を減圧濃縮した後、クロロホルム(15mL)を加え、次いで氷冷下でトリエチルアミン(d=0. 7255, 2.8mL, 19.99mmol)及び塩化ベンジルオキシカルボニル(d=1. 195, 2.2mL, 12.16mmol)を加え、氷冷下で2時間攪拌した。

反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を飽和食塩水で洗 浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをシリ カゲル(100g, クロロホルム:酢酸エチル=2:1~1:1~クロロホル ム:酢酸エチル:メタノール=1:1:0.1)カラムクロマトで精製を行い、

5 目的化合物 (7.20g, 79%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

A-form

7. $27 \sim 7$. 37 (6H, m), 6. 30 (1H, dd, J=2.9Hz, 2.0Hz), 6. 18 (1H, d, J=2.9Hz), 5. 94 (1H, brs),

- 10 5. 17 (2H, s), 4. 65 (1H, brd, J=16. 1Hz), 4. 4
 9 (1H, brd, J=16. 1Hz), 4. 05~4. 13 (1H, m), 3.
 37 (1H, td, J=11. 7Hz, 3. 4Hz), 3. 22~3. 28 (1
 H, m), 2. 01~2. 11 (1H, m), 1. 58~1. 95 (3H, m).
 B-form
- 15 7. 27~7. 37 (6H, m), 6. 31~6. 34 (2H, m), 5. 79 (1H, brs), 5. 09~5. 17 (2H, m), 4. 82 (1H, brd, J=15. 1Hz), 4. 45 (1H, brd, J=15. 1Hz), 3. 87 ~3. 95 (1H, m), 3. 06~3. 12 (1H, m), 2. 89 (1H, td, J=11. 7Hz, 3. 4Hz), 1. 58~1. 95 (4H, m).
- 20 MS (FAB+, NBA) m/z:329 [M+H] +

実施例36

- (3S) -3-(N-フルフリルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -1-ジ アミノホスフィニル-2-ピペリドンの合成
- 25 (3S) -3-(N-フルフリルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -2-ピペリドン(1.11g, 3.38mmol)のテトラヒドロフラン(25mL)溶液を外温-78℃で冷却した後、n-ブチルリチウムへキサン溶液(2.46M, 1.3mL, 3.20mmol)を20分間かけて滴下し、同温で20分間攪拌した。次いでオキシ塩化リン(0.62g, 4.04mmol)のテト

WO 03/080633 PCT/JP03/03534

ラヒドロフラン (3 m L) 溶液を加え、同温で1時間、室温で45分間攪拌し、外温-78℃で冷却した後、アンモニアのクロロホルム溶液 (1.7 M, 2 1 m L, 35.7 m m o 1) を加え、5分間攪拌した。

反応液に食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。クロロホルム溶液を飽和食 5 塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをシリカゲル(50g, クロロホルム:メタノール= $19:1\sim14:1$)カラムクロマトで精製を行い、目的化合物(0.61g, 45%)を得た。 1 H-NMR(CDC1 $_3$, 内部標準TMS)

A - f o r m

- 10 7. $32\sim7$. 39 (6H, m), 6. 32 (1H, dd, J=4. 9Hz, 3. 0Hz), 6. 23 (1H, d, J=3. 0Hz), 5. $12\sim5$. 20 (2H, m), 4. 72 (1H, brd, J=16. 1Hz), 4. 42 (1H, brd, J=16. 1Hz), 3. $87\sim3$. 95 (2H, m), 3. 48 (1H, td, J=12. 2Hz, 3. 4Hz), 3. 31 (2H, brs), 3. 20 (2H,
- 15 brs), 1. $64 \sim 2$. 10 (4H, m).

B - f o r m

7. $32\sim7$. 39 (6H, m), 6. $33\sim6$. 35 (2H, m), 5. 07 ~5 . 23 (2H, m), 4. 91 (1H, brd, J=16. 1Hz), 4. 38 (1H, brd, J=16. 1Hz), 3. $77\sim3$. 87 (2H, m),

20 3. 16 (2H, brs), 3. 13~3. 23 (1H, m), 2. 58 (2H, brs), 1. 64~2. 10 (4H, m).

MS (FAB+, NBA)

 $m/z:407[M+H]^{+}$.

実施例37

- 25 (3S) 3 フルフリルアミノ-1 ジアミノホスフィニル-2 ピペリドン の合成
 - (3S) -3-(N-7)ルフリルーベンジルオキシカルボニルアミノ) -1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン (356.2 mg, 0.8765 mm o 1) をエタノール (6 m L) に溶解し、パラジウム黒 (35 mg) を加え、

水素気流下、室温で一晩攪拌した。

反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮した後、ダイアニオンHP-20 (20mL, 水-メタノール勾配溶出)にて精製を行い、目的化合物 (78.4 mg, 33%)を得た。

5 ¹H-NMR (CD₃OD, 3. 30 p p m) 7. 44 (1H, dd, J=2. 0Hz, 1. 0Hz), 6. 35 (1H, dd, J=3. 4Hz, 2. 0Hz), 6. 29 (1H, dd, J=3. 4Hz, 1. 0Hz), 3. 80~3. 89 (2H, m), 3. 60 (1H, t, J=6. 3Hz), 3. 59 (1H, t, J=6. 3Hz), 3. 26 (1H, dd, J=1 1. 2Hz, 6. 8Hz), 2. 17~2. 25 (1H, m), 1. 88~1. 98 (1H, m), 1. 75~1. 86 (1H, m), 1. 56 (1H, ddd d, J=12. 7Hz, 11. 2Hz, 9. 8Hz, 5. 9Hz).

MS (FAB+, Gly)

 $m/z : 273 [M+H]^{+}$.

15 実施例38

WO 03/080633

(3S, P(RS)) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノ (ベンゾイルアミノ) ホスフィニル - 2 - ピペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ジアミノホスフィニルー2-ピペリドン475mg (1.5mmol)をピリジン(10mL)に懸濁
 20 した溶液に、室温でベンゾイルクロリド(281mg, 2.0mmol)を滴下し、同温で8時間攪拌した。

反応液を約50度に加温しながら減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲル(酢酸エチル:メタノール=40.1~30:1)カラムクロマトにて精製を行った後、ヘキサン-酢酸エチル(1:1)で結晶化した。得られた結晶をろ過し、更に上記混合溶液で洗浄することにより、目的化合物(190mg, 29%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-D₆, 内部標準TMS)

9. 72 (1H, t, J = 10.0 Hz), 7. 90 (2H, dd, J = 7.0Hz, 1. 7Hz), 7. 40~7. 60 (4H, m), 7. 30 (5H, m), WO 03/080633 PCT/JP03/03534

5. 00 (2H, s), 4. 74 (2H, brt, 4. 0Hz), 3. 80~4. 20 (2H, m), 3. 65 (1H, m), 1. 50~2. 10 (4H, m). MS(FAB+)

 $m/z:431[M+H]^{+}$.

5 実施例39

(3S, P(RS)) - 3-アミノ-1-アミノ (ベンゾイルアミノ) ホスフィ ニル-2-ピペリドンの合成

10 mmol)のエタノール(10mL)溶液に、パラジウム黒(12.1mg)を 加え、水素雰囲気下、室温で24時間攪拌した。

反応液をセライトろ過し、ろ液を減圧濃縮することにより目的化合物 (40.5 mg, 100%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-D₆, 内部標準TMS)

15 7. 90 (2H, m), 7. 40~7. 60 (3H, m), 4. 72 (2H, b
rs), 4. 38 (1H, brs), 3. 80 (1H, m), 3. 60 (2H,
m), 2. 03 (1H, m), 1. 78 (2H, m), 1. 40 (1H, m).
MS(FAB+)

 $m/z : 297 [M+H]^+$.

20 実施例40

(3S, P(RS)) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ(フェニルカルバモイルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノ-1 - ジアミノホスフィニル - 2 - ピペリドン(1000mg, 3. 1mmol)をピリジン(10mL)に

25 懸濁した溶液に、室温でフェニルイソシアナート (O. 50mL, 548mg,

4. 6 mm o 1) を滴下し、同温で4日間攪拌した。

反応液を約50度に加温しながら減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲル(酢酸エチル:メタノール=10:1)カラムクロマトにて精製することにより目的化合物(500mg, 36%)得た。

¹H-NMR (DMSO-D₆, 内部標準TMS)

8. 78 (1H, s), 7. 90 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 49 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 49 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. $20\sim7$. 43 (9H, m), 6. $95\sim7$. 05 (1H, m), 5. 02 (2H, s), 4. 78 (2H, brs), 3. 3

 $0 \sim 3.80 (3 H, m), 1.60 \sim 2.10 (4 H, m).$

MS(ESI+)

 $m/Z:446[M+H]^{+}$.

実施例41

 $(3S, P(RS)) - 3 - 7 \le 1 - 1 - 7 \le 1$

10 ノ) ホスフィニルー2ーピペリドンの合成

15 反応液をセライトろ過し、ろ液を減圧濃縮することにより目的化合物 (20 mg, 96%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-D₆, 内部標準TMS)

8. 88 (1H, s), 7. $20 \sim 7$. 42 (4H, m), 6. 98 (1H, t, J = 7. 1Hz), 4. 76 (2H, brs), 3. $00 \sim 3$. 80 (6H,

20 m), 1. $93\sim2$. 13 (1H, m), 1. $67\sim1$. 84 (2H, m), 1. $30\sim1$. 55 (1H, m).

MS(ESI+)

 $m/z:312[M+H]^+$.

実施例42

(3R) -3-アミノー1-ジアミノホスフィニルー2-ピペリドンの合成
 (3R) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノー1-ジアミノホスフィニルー2-ピペリドン(804.9mg, 2.4668mmol)をエタノール(30mL)に溶解し、パラジウム黒(80mg)を加え、水素気流下、外温50℃で1時間、室温で一晩攪拌した。

WO 03/080633 PCT/JP03/03534

反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮し、目的化合物(464.0mg, 98%)を得た。

 $^{1}H-NMR (D_{2}O, 4.65ppm)$

3. 45 (1H, t, J=6. 3Hz), 3. 44 (1H, t, J=6. 3H5 z), 3. 38 (1H, dd, J=11. 2Hz, 6. 8Hz), 2. $00\sim2$. 09 (1H, m), 1. $68\sim1$. 82 (2H, m), 1. $39\sim1$. 49 (1

MS (FAB+, Gly)

 $m/z:193[M+H]^{+}$.

10 実施例43

H, m).

(3S) -3-アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ペルヒドロアゼピノン の合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ジアミノホスフィニルー2-ペルヒドロアゼピノン(240.8mg, 0.7765mmol)をエタ
 15 ノール(10mL)に溶解し、パラジウム黒(24mg)を加え、水素気流下、室温で一晩攪拌した。

反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮した。得られた結晶をエーテルで洗 浄し、目的化合物(155.5mg, 97%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (D₂O, 4.65 ppm)

20 3. $85\sim3$. $93(1\,H, m)$, 3. $80(1\,H, b\,r\,d, J=1\,0$. $3\,H\,z)$, 3. $2\,7\,(1\,H, t\,d, J=1\,1$. $7\,H\,z$, $1\,5$. $6\,H\,z)$, 1. $6\,8\sim1$. $8\,0\,(3\,H, m)$, 1. $5\,5\sim1$. $6\,6\,(1\,H, m)$, 1. $3\,9\sim1$. $4\,9\,(1\,H, m)$, 1. $2\,1\sim1$. $3\,3\,(1\,H, m)$.

MS (FAB+, Gly)

25 m/z:207 [M+H] $^+$, 413 [2M+H] $^+$.

実施例44

(3S) -3-アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピロリドンの合成(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピロリドン(401.5 mg, 1.2858 mm o l)をエタノール(4 mL) と水(0.8mL) の混合溶液に懸濁し、パラジウム黒(40mg) を加え、水素気流下、室温で5時間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮した。得られたオイルをエタノール -エーテルの混合溶媒で結晶化を行い、目的化合物(132.5.5 mg, 54 5 %)を得た。

 $^{1}H-NMR (D_{2}O, 4.65ppm)$

3. 71 (1H, dd, J=11. 2Hz, 8. 3Hz), 3. 57~3. 63 (1H, m), 3. 45 (1H, td, J=10. 3Hz, 6. 4Hz), 2. $32\sim2$. 40 (1H, m), 1. $72\sim1$. 83 (1H, m).

10 MS (FAB+, Gly)

 $m/z : 179 [M+H]^+$.

実施例45

(3S) -3-アミノ-1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン塩酸塩(実施例1の化合物の塩酸塩)の合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ジアミノホスフィニルー2-ピペリドン(1.22g, 3.74mmol)をメタノール(16mL)ー水(4mL)の混合液に溶解し、パラジウム黒(0.12g)を加え、水素気流下、室温で4時間攪拌した。

反応液中の触媒を濾去し、溶媒を減圧濃縮した後、残査をエタノール (25)

20 mL) -エーテル(役10mL)に溶解し、4規定塩化水素酸ジオキサン溶液(0.9mL)をエタノール(6mL)で希釈した溶液を滴下し、析出した結晶を濾取することにより目的化合物(0.69g,81%)を得た。

¹H-NMR (D₂O, 4. 65ppm)

3. 83 (1H, dd, J=11. 7Hz, 6. 8Hz), 3. $47\sim3$. 53

5 (2H, m), 2. 19 (1H, td, J=11. 7Hz, 6. 8Hz), 1. $74\sim1$. 92 (2H, m), 1. $59\sim1$. 72 (1H, m).

実施例46

(3S) -3-アミノー1-ジアミノホスフィニル-2-ピペリドン1/2ジベンゾイル-D-(-)-酒石酸塩(実施例1の化合物の1/2ジベンゾイル-D

63

- (-) -酒石酸塩)の合成
- (3S) 3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-ジアミノホスフィニル -2-ピペリドン(5.0g, 15.3mmol)のエタノール(50mL)に懸 濁し、パラジウム黒(250mg)を加え、水素気流下室温で1日攪拌した。
- 5 反応液中の触媒を濾去し、得られた濾液に、水 (10mL) とジベンゾイルーD - (-) -酒石酸 (2.88g, 7.7 mm o l) のエタノール (40 m L) 溶 液を加え、次いでエタノール(40mL)を加えた。析出した結晶を濾取するこ とにより目的化合物(4.77g,84%)を得た。本結晶は、実施例1及び実 施例45の化合物にみられた吸湿性が観察されず、安定性に優れていることが示 10 された。

¹H-NMR (CD₃OD, 内部標準TMS)

8. $12 \sim 8$. 23 (2H, m), 7. $55 \sim 7$. 65 (1H, m), 7. 42 \sim 7. 53 (2H, m), 5. 84 (1H, s), 3. 80 \sim 3. 99 (1H, m), $3.53\sim3.68$ (2H, m), $2.15\sim2.37$ (1H, m), 1.

 $64\sim1.95$ (3H, m).

MS(ESI+)

 $m/z : 193 [M+H]^+$.

MS(ESI-)

 $m/z:357[M(ジベンゾイル酒石酸)-H]^{-1}$.

20 実施例47

(3S, P (RorS)) - 3-ベンジルオキシカルボニルアミノー1-アミノ (アセチルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン及び(3S, P (Sor R)) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノー1 - アミノ (アセチルアミノ) ホスフィニルー2ーピペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノー2-ピペリドン(2.00 25 g, 6.13mmol) をピリジン(80mL)に加温溶解した溶液に、室温で アセチルクロリド(0.52mL,7.31mmol)を滴下し、同温で6時間 攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、得られた残渣に30%アセトン水溶液を加え、析出して

いる結晶を濾取した。得られた結晶にアセトンを加え不溶物をろ過した後、ろ液を濃縮し、結晶を酢酸エチルーエーテルの混合溶媒で洗浄することにより目的の(3S, P(SorR)) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノー1-アミノ(アセチルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン(0.41g, 18%)を得

5 た。

WO 03/080633

また、結晶を除いた30%アセトン水溶液をダイアニオンHP-20(100 mL,水-アセトン勾配溶出)にて精製を行い、溶出部を濃縮後、得られた結晶を酢酸エチルに溶解して不溶物をろ過した。このろ液を濃縮し、得られた結晶をエーテルで洗浄することにより目的の(3S, P(RorS))-3-ベンジル

10 オキシカルボニルアミノー1-アミノ(アセチルアミノ)ホスフィニルー2-ピペリドン(0.72g, 32%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS)

15 9. 40 (1H, brs), 7. 46 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 29 ~7. 39 (5H, m), 5. 03 (2H, s), 4. 59 (2H, brs), 4. 14 (1H, td, J=7. 8, 11. 7Hz), 3. 71~3. 79 (1 H, m), 3. 46~3. 54 (1H, m), 1. 97~2. 05 (1H, m), 1. 83~1. 94 (1H, m), 1. 89 (3H, s), 1. 70~1. 80

20 (1H, m), 1. $52 \sim 1$. 62 (1H, m).

MS (ESI+)

 $m/z:391[M+Na]^{+}$.

25 ¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS)

9. 41 (1H, brs), 7. 48 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 29 \sim 7. 39 (5H, m), 5. 03 (2H, s), 4. 63 (2H, brs), 4. 00 \sim 4. 07 (1H, m), 3. 52 \sim 3. 63 (2H, m), 1. 96 \sim 2. 04 (1H, m), 1. 90 (3H, s), 1. 74 \sim 1. 81 (2H,

m), 1. $61 \sim 1$. 72 (1H, m).

MS (ESI+)

 $m/z : 391 [M+Na]^+$.

実施例48

5 (3S, P(RorS)) - 3-アミノ-1-アミノ(アセチルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン1/2フマル酸塩の合成

(3S, P(SorR)) - 3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ(アセチルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン(225.5mg, 0.6122mmol) のエタノール(15mL) 溶液に、パラジウム黒(45.0

10 mg)を加え、水素雰囲気下、室温で4時間攪拌した。

反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮した後、水 (2 m L) - エタノール (2 m L) の混合溶媒に溶解し、フマル酸 (35.5 mg, 0.3058 mm o 1) を加え、濃縮した後、得られた結晶をエタノールで洗浄することにより目的化合物 (141.4 mg, 79%) を得た。

- 1 H-NMR(D_{2} O,内部標準3-(トリメチルシリル)プロピオン酸-2, 2,3,3- d_{4} ナトリウム塩)
 - 6. 54 (1H, s), 4. 17 (1H, dd, J=12.2, 6. 8Hz),
 - 3. 82 (1H, tdd, J=5. 4, 12. 7, 7. 7Hz), 3. 63~3.

74 (1H, m), 2. 40 (1H, td, J=12.2, 6. 4Hz), 1.

20 $92\sim2.$ 15 (5H, m), 1. 80 (1H, tdd, J=12. 2, 9. 3, 6. 8Hz).

MS(ESI+)

 $m/z:257[M+Na]^+$.

実施例49

- 25 (3S, P(SorR)) 3-アミノ-1-アミノ (アセチルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン1/2フマル酸塩の合成
 - (3S, P(RorS)) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ(アセチルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン(150.5mg, 0.4086mmol) のエタノール(10mL) 溶液に、パラジウム黒(30.0

mg)を加え、水素雰囲気下、室温で4時間攪拌した。

反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮した後、水(2mL) - エタノール(2mL)の混合溶媒に溶解し、フマル酸(23.7mg, 0.2042mmol)を加え、濃縮した後、得られた結晶をエタノールで洗浄することにより目的化合

5 物(114.6mg, 96%)を得た。

 1 H-NMR (D_{2} O, 内部標準3- (トリメチルシリル) プロピオン酸-2, 2, 3, 3-d4ナトリウム塩)

6. 53 (1H, s), 4. 12 (1H, dd, J=11.7, 6. 8Hz),

3. $70 \sim 3$. 77 (2H, m), 2. 40 (1H, td, J = 11. 2, 4.

10 9 Hz), 1.83 \sim 2.13 (6 H, m).

MS(ESI+)

 $m/z : 257 [M+Na]^+$.

実施例50

(3S, P(SR)) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノー1 - アミノ(n15 - ブタノイルアミノ) ホスフィニルー2 - ピペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-ピペリドン (520. 5 mg, 1.5952 mm o l) をピリジン (20 mL) に加温溶解した溶液に、室温で酪酸無水物 (0.31 mL, 1.8950 mm o l) を滴下し、外温60℃で2日間攪拌した。

20 反応液を減圧濃縮し、得られた残渣に30%アセトン水溶液を加え、ダイアニオンHP-20(20mL, 水-アセトン勾配溶出)にて精製を行った。得られたオイルをダイアニオンLH-20(200mL, メタノール)にて精製を行うことにより目的化合物(300.3mg, 47%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

25 立体異性体A

7. $85 \sim 7$. 93 (1H, m), 7. $29 \sim 7$. 37 (5H, m), 5. $65 \sim 5$. 72 (1H, m), 5. 11 (2H, m), 4. $21 \sim 4$. 31 (1H, m), 3. $82 \sim 4$. 02 (3H, m), 3. $67 \sim 3$. 75 (1H, m), 2. $32 \sim 2$. 46 (1H, m), 2. 26 (2H, t, J = 7. 3Hz), 1. 8

 $0 \sim 1.96$ (2H, m), 1.52 ~ 1.66 (3H, m), 0.91 (3H, t, J = 7.3Hz).

立体異性体B

7. $74 \sim 7$. 84 (1 H, m), 7. $29 \sim 7$. 37 (5 H, m), 5. 575 ~ 5 . 65 (1 H, m), 5. 11 (2 H, m), 4. $21 \sim 4$. 31 (1 H, m), 3. $82 \sim 4$. 02 (3 H, m), 3. $56 \sim 3$. 66 (1 H, m), 2. $32 \sim 2$. 46 (1 H, m), 2. 26 (2 H, t, J = 7. 3Hz), 2. $00 \sim 2$. 10 (1 H, m), 1. $80 \sim 1$. 96 (1 H, m), 1. $52 \sim 1$. 66 (3 H, m), 0. 91 (3 H, t, J = 7. 3Hz).

10 MS(ESI+)

 $m/z:419[M+Na]^{+}$.

実施例51

(3S, P(SR)) - 3 - T = (1 - T) =

(3S, P(SR)) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ (n-ブタノイルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドン (153.2mg, 0.3865mmol) のエタノール (10mL) 溶液に、パラジウム黒 (30.0mg) を加え、水素雰囲気下、室温で4時間攪拌した。

反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮することにより目的化合物 (101.1mg,

20 100%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

3. $87\sim3$. 95 (1H, m), 3. 82 (2H, brs), 3. $67\sim3$.

79 (1H, m), 3. 43 and 3. 40 (1H, dd, J=12.2, 6.

8 Hz), 2. $20 \sim 2$. 32 (3H, m), 1. $53 \sim 2$. 09 (5H, m),

25 O. 94 and O. 94 (3H, t, J=7.3Hz).

MS(ESI+)

 $m/z:285[M+Na]^+$.

実施例52

 $(3S, P(SR)) - 3 - \langle v \rangle \partial v \lambda + \langle v \rangle \partial v$

ーブチルアセチルアミノ)ホスフィニルー2ーピペリドンの合成
 (3S) -3ーベンジルオキシカルボニルアミノー2ーピペリドン(503.
 0mg, 1.5416mmol)をピリジン(20mL)に加温溶解した溶液に、
 室温でtーブチルアセチルクロリド(0.26mL, 1.8716mmol)を

5 滴下し、同温で3日間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、得られた残渣に30%アセトン水溶液を加え、ダイアニオンHP-20(20mL,水ーアセトン勾配溶出)にて精製を行った後、溶出部のアセトンを減圧留去し、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濃縮した。得られたオイルをn-へ10キサンにて結晶化を行うことにより目的化合物(624.7mg,95%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS) 立体異性体A

9. 28 (1H, brd, J=9. 8Hz), 7. 41 (1H, brd, J=8. 15 3Hz), 7. 29~7. 38 (5H, m), 5. 03 (2H, s), 4. 57 (1H, brs), 4. 56 (1H, brs), 4. 14 (1H, td, J=7. 8, 12. 2Hz), 3. 77~3. 84 (1H, m), 3. 44~3. 57 (1H, m), 1. 97~2. 07 (3H, m), 1. 84~1. 93 (1H, m), 1. 72~1. 81 (1H, m), 1. 56 (1H, tt, J=12. 2, 7. 8Hz), 0. 94 (9H, s).

立体異性体B

9. 28 (1H, brd, J=9. 8Hz), 7. 47 (1H, brd, J=8. 8Hz), 7. 29 \sim 7. 38 (5H, m), 5. 03 (2H, s), 4. 59 (1H, brs), 4. 58 (1H, brs), 3. 95 \sim 4. 04 (1H,

25 m), 3. 61~3. 68 (1H, m), 3. 44~3. 57 (1H, m), 1. 97~2. 07 (3H, m), 1. 62~1. 81 (3H, m), 0. 94 (9 H, s).

MS(ESI+)

 $m/z:447[M+Na]^+$.

実施例53

WO 03/080633

(3S, P(SR)) -3-アミノ-1-アミノ(t-ブチルアセチルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

5 (t -ブチルアセチルアミノ) ホスフィニルー2 -ピペリドン(261.7mg,

0. 6166 mm o 1) のエタノール (15 m L) 溶液に、パラジウム黒 (50.

0mg)を加え、水素雰囲気下、室温で4時間攪拌した。

反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮することにより目的化合物(175.5mg, 98%)を得た。

10 ¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS)

立体異性体A

9. 28 (1H, brs), 4. 54 (1H, brs), 4. 54 (1H, br

s), 3. $70 \sim 3$. 80 (1H, m), 3. $41 \sim 3$. 49 (1H, m), 3.

31 (1H, dd, J=11.2, 6.8Hz), 1.97~2.09 (3H,

15 m), 1. 62~1. 92 (2H, m), 1. 26~1. 38 (1H, m), 0. 94 (9H, s).

立体異性体B

9. 28 (1H, brs), 4. 58 (1H, brs), 4. 57 (1H, br

s), 3. $57 \sim 3$. 65 (1 H, m), 3. $49 \sim 3$. 57 (1 H, m), 3.

20 17 (1H, dd, J = 11.2, 6.8Hz), 1.97~2.09 (3H,

m), 1. 62 \sim 1. 92 (2H, m), 1. 38 \sim 1. 47 (1H, m), 0.

93 (9H, s).

MS(ESI+)

 $m/z:313[M+Na]^+$.

25 実施例54

(3S, P(SR)) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ(シ ・ クロヘキサンカルボニルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノー2 - ピペリドン (545.

4 mg, 1. 6715 mmol) をピリジン(20 mL) に加温溶解した溶液に、

室温でシクロヘキサンカルボニルクロリド (0.27mL, 2.0183 mm o 1) を滴下し、氷冷下3時間、室温で4時間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、得られた残渣に30%アセトン水溶液を加え、ダイアニオンHP-20(20mL,水ーアセトン勾配溶出)にて精製を行った後、溶出 部のアセトンを減圧留去し、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濃縮した。得られたオイルをエーテルーn-ヘキサンにて結晶化を行うことにより目的化合物(555.2mg,69%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS)

10 立体異性体A

9. 23 (1H, brs), 7. 42 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 28 \sim 7. 38 (5H, m), 5. 02 (2H, s), 4. 53 \sim 4. 57 (2H, m), 4. 11 (1H, td, J=7. 8, 12. 2Hz), 3. 73 \sim 3. 8 2 (1H, m), 3. 53 \sim 3. 63 (1H, m), 2. 14 \sim 2. 23 (1H,

15 m), 1. $95\sim2$. 04 (1H, m), 1. $47\sim1$. 92 (7H, m), 1. $06\sim1$. 30 (6H, m).

立体異性体B

9. 23 (1H, brs), 7. 46 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 28 \sim 7. 38 (5H, m), 5. 02 (2H, s), 4. 53 \sim 4. 57 (2H,

20 m), 3. $94\sim4$. 02 (1H, m), 3. $43\sim3$. 52 (2H, m), 2. $14\sim2$. 23 (1H, m), 1. $95\sim2$. 04 (1H, m), 1. $47\sim1$. 92 (7H, m), 1. $06\sim1$. 30 (6H, m).

MS(ESI+)

 $m/z:459[M+Na]^+$.

25 実施例55

(3S, P(SR)) -3-アミノ-1-アミノ (シクロヘキサンカルボニルア ミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

2 mg, 0.5733 mm o l) のエタノール (6 mL) 溶液に、パラジウム黒 (50.0 mg) を加え、水素雰囲気下、室温で16時間攪拌した。

反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮することにより目的化合物(170.0mg, 98%)を得た。

5 ¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS) 立体異性体A

9. 20 (1H, brs), 4. 53 (1H, brs), 4. 52 (1H, brs), 3. $66\sim3$. 74 (1H, m), 3. $41\sim3$. 49 (1H, m), 3. 28 (1H, dd, J=11. 2, 6. 8Hz), 2. $15\sim2$. 25 (1H,

10 m), 1. $96\sim2$. 04 (1H, m), 1. $55\sim1$. 89 (7H, m), 1. $12\sim1$. 32 (6H, m).

立体異性体B

9. 20 (1H, brs), 4. 55 (1H, brs), 4. 54 (1H, brs), 3. 51~3. 61 (1H, m), 3. 41~3. 49 (1H, m), 3.

15 16 (1H, dd, J=11. 2, 6.8Hz), 2.15 \sim 2.25 (1H, m), 1.96 \sim 2.04 (1H, m), 1.55 \sim 1.89 (7H, m), 1.12 \sim 1.32 (6H, m).

MS(ESI+)

 $m/z:325[M+Na]^+$.

20 実施例 5 6

(3S, P(SR)) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ (フェノキシアセチルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノー2-ピペリドン(504.

0 mg, 1: 5 4 4 6 mm o l) をピリジン(20 m L) に加温溶解した溶液に、

25 室温でフェノキシアセチルクロリド(0.32mL, 2.3165mmol)を 滴下し、室温で16時間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、得られた残渣に30%アセトン水溶液を加え、ダイアニオンHP-20(20mL,水-アセトン勾配溶出)にて精製を行った後、溶出部のアセトンを減圧留去し、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を飽和食塩

水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濃縮した。得られたオイルをエーテルーn-0キサンにて結晶化を行うことにより目的化合物(421.2mg, 67%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS)

5 立体異性体A

9. 57 (1H, brs), 7. 52 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 27 \sim 7. 39 (7H, m), 6. 95 (1H, t, J=7. 3Hz), 6. 87 (2H, d, J=7. 3Hz), 5. 03 (2H, s), 4. 82 (1H, brs), 4. 81 (1H, brs), 4. 55 (2H, q, J=16. 1Hz),

10 4. 14 (1 H, t d, J=7. 8, 12. 2 H z), 3. $72\sim3$. 80 (1 H, m), 3. $48\sim3$. 58 (1 H, m), 1. $96\sim2$. 06 (1 H, m), 1. $64\sim1$. 88 (2 H, m), 1. 56 (1 H, t t, J=12. 2, 7. 8 H z).

立体異性体B

15 9. 57 (1H, brs), 7. 53 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 27 ~7. 39 (7H, m), 6. 95 (1H, t, J=7. 3Hz), 6. 84 (2H, d, J=7. 3Hz), 5. 04 (2H, s), 4. 82 (1H, br s), 4. 81 (1H, brs), 4. 50~4. 64 (2H, m), 3. 98 ~4. 07 (1H, m), 3. 48~3. 66 (2H, m), 1. 96~2. 0

MS(ESI+)

 $m/z : 483 [M+Na]^+$.

6 (1H, m), 1. $64 \sim 1$. 88 (3H, m).

実施例57

20

25 ホスフィニルー 2 ーピペリドンの合成

(3S, P(SR)) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ
 (フェノキシアセチルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン(200.9mg,
 0.4363mmol) のエタノール(6mL)溶液に、パラジウム黒(40.0mg) を加え、水素雰囲気下、室温で16時間攪拌した。

反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮するごとにより目的化合物(139.0mg, 98%)を得た。

73

¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS)

7. $25 \sim 7$. 39 (2H, m), 6. 95 (1H, t, J = 7. 3Hz), 6.

5 82~6. 88 (2H, m), 4. 76~4. 84 (2H, m), 4. 49~4. 63 (2H, m), 3. 16~3. 80 (5H, m), 1. 95~2. 05 (1 H, m), 1. 62~1. 88 (2H, m), 1. 21~1. 33 and 1. 3 8~1. 48 (1H, m).

MS(ESI+)

10 m/z: 349 [M+Na] $^+$.

実施例58

(3S, P(SR)) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノー1 - アミノ(シンナモイルアミノ)ホスフィニル-2 - ピペリドンの合成

(3S) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノー2 - ピペリドン (835.

15 5 mg, 2.5606 mmol) をピリジン(33 mL) に加温溶解した溶液に、 室温でシンナモイルクロリド(511.9 mg, 3.0726 mmol) を加え、 室温で18時間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、得られた残渣に30%アセトン水溶液を加え、ダイアニオンHP-20(20mL,水ーアセトン勾配溶出)にて精製を行った後、溶出20 部のアセトンを減圧留去し、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル溶液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濃縮した。得られたオイルをエーテルーn-ヘキサンにて結晶化を行うことにより目的化合物(833.3mg,73%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS)

25 立体異性体A

9. 61 (1H, s), 7. $57\sim7$. 60 (2H, m), 7. 52 (1H, d, J=16. 1Hz), 7. $41\sim7$. 48 (4H, m), 7. $27\sim7$. 37 (5H, m), 6. 72 (1H, d, J=16. 1Hz), 5. 00 (2H, s), 4. 72 (1H, brs), 4. 72 (1H, brs), 4. 18 (1H,

td, J=7.8, 11.7Hz), 3.82 \sim 3.90 (1H, m), 3.5 1 \sim 3.59 (1H, m), 1.54 \sim 2.07 (4H, m).

立体異性体B

9. 61 (1H, s), 7. $57 \sim 7$. 60 (2H, m), 7. 52 (1H, d, J = 16. 1Hz), 7. $41 \sim 7$. 48 (4H, m), 7. $27 \sim 7$. 37 (5H, m), 6. 72 (1H, d, J = 16. 1Hz), 5. 00 (2H, s), 4. 75 (1H, brs), 4. 75 (1H, brs), 4. 03 (1H, q, J = 6. 8Hz), 3. $58 \sim 3$. 72 (2H, m), 1. $54 \sim 2$. 07

10 MS(ESI+)

(4H, m).

 $m/z:479[M+Na]^+$.

実施例59

(3S, P(SR)) -3-アミノ-1-アミノ (3-フェニルプロパノイルアミノ) ホスフィニルー 2-ピペリドンの合成

(3S, P(SR)) - 3-ベンジルオキシカルボニルアミノー1-アミノ (シンナモイルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドン(201.0mg, 0.4404mmol) のエタノール(6mL) 溶液に、パラジウム黒(20.0mg) を加え、水素雰囲気下、室温で20時間攪拌した。

反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮することにより目的化合物(140.5mg,

20 98%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, 内部標準TMS)

7. $15\sim7$. 34 (6H, m), 3. 95 (2H, brs), 3. $59\sim3$. 87 (2H, m), 3. $28\sim3$. 38 (1H, m), 2. $86\sim2$. 96 (2

H, m) 2. $58\sim2$. 68 (2H, m), 2. $13\sim2$. 21 (1H, m),

25 1. $71\sim2$. 02 (2H, m), 1. $45\sim1$. 57 (1H, m).

MS(ESI+)

 $m/z:347 [M+Na]^+$.

実施例60

(3S, P(RS)) - 3 - ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-アミノ(4

-メトキシベンゾイルアミノ) ホスフィニル-2-ピペリドンの合成

(3S) -3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-ピペリドン (602.

0mg, 1.8450mmol)をピリジン(24mL)に加温溶解した溶液に、 室温で4-メトキシベンゾイルクロリド(377.7mg, 2.4121

5 mmol) を加え、同温で6時間攪拌した。

反応液を減圧濃縮し、得られた残渣に30%アセトン水溶液を加え、結晶を濾取した。得られた結晶にアセトンを加え不溶物をろ過した後、ろ液を濃縮し、得られた結晶を酢酸エチルーエーテルの混合溶媒で洗浄することにより目的化合物 (220.1mg, 26%)を得た。

10 ¹H-NMR (DMSO-d₆, 内部標準TMS)

立体異性体A

- 9. 49 (1H, brs), 7. 89 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 47 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 27 \sim 7. 37 (5H, m), 7. 01 (2H, dd, J=8. 8, 2. 0Hz), 4. 99 (2H, s), 4. 69 \sim
- 15 4. 73 (2H, m), 4. 12~4. 20 (1H, m), 3. 84~3. 93 (1H, m), 3. 82 (3H, s), 3. 53~3. 62 (1H, m), 1. 50~2. 07 (4H, m).

立体異性体B

- 9. 49 (1H, brs), 7. 89 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 43
 20 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 27~7. 37 (5H, m), 7. 01
 (2H, dd, J=8. 8, 2. 0Hz), 4. 99 (2H, s), 4. 69~
 4. 73 (2H, m), 3. 99~4. 07 (1H, m), 3. 81 (3H, s), 3. 62~3. 72 (2H, m), 1. 50~2. 07 (4H, m).
 MS (ESI+)
- 25 m/z:483 [M+Na] +.

実施例61

(3S, P(SR)) - 3-アミノ-1-アミノ (4-メトキシベンゾイルアミノ) ホスフィニルー2-ピペリドンの合成

(3S, P (SR)) −3−ベンジルオキシカルボニルアミノ−1−アミノ

(4-メトキシベンゾイルアミノ)ホスフィニルー2-ピペリドン(112.5 mg, 0.2243mmol)のエタノール(15mL)溶液に、パラジウム黒(20.0mg)を加え、水素雰囲気下、室温で20時間攪拌した。

反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮することにより目的化合物 (79.0mg, 95 9%) を得た。

¹H-NMR(CDCl₃,内部標準TMS)

7. 84 and 7. 83 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 27 \sim 7. 34 (1H, m), 6. 87 (2H, dd, J=8. 8, 2. 0Hz), 4. 04 \sim 4. 29 (2H, m), 3. 70 \sim 4. 03 (2H, m), 3. 82 and 3.

10 83 (3H, s), 3. $35\sim3$. 43 (1H, m), 2. $15\sim2$. 25 (1 H, m), 1. $77\sim2$. 11 (2H, m), 1. $49\sim1$. 63 (1H, m). MS(ESI+)

 $m/z:349[M+Na]^{+}$.

試験例1

15 薬剤性白血球減少症に対する薬効評価試験

実施例1の化合物の薬剤性白血球減少症に対する薬効評価を、Okabeらの方法(薬理と治療、Vol. 19, No. 6, p55, 1991)に準じて行った。 ICR系マウス(Crj:CD-1)の雄8週齢を試験に供した。群構成は3群構成で、動物数を3~4匹/群とした。投与はDay 0にシクロフォスファ 20 ミド200mg/kgを全群に単回腹腔内投与し、翌日から第1群(対照群)には生理食塩液、第2群には実施例1の化合物の30mg/kg/day、第3群には実施例1の化合物の100mg/kg/dayを静脈内に5日間(Day 1~Day5)反復投与した。採血をDay0(シクロフォスファミド投与前)、2, 4, 6、8及び10に眼窩静脈から行い、白血球数を経時的に測定することで、シクロフォスファミドの白血球減少症に対する白血球増加作用を検討した。その結果を表1に示す。

試験例2

第3群

表1

実施例1の化合物による白血球数の回復(単位:x100/ミリメートル立方)

第2群

第1群(対照群)

	Day	0	6	0 ±	1 6	i .	8		3 3	3 ±	7	. 8	3		8	3 1	土	3 8	}.	7	
5	Day	2	1	8 ±	6.	6			2 3	±	1	4.	2		2	2 5	士	8.	3		
	Day	.4		9 ±	2.	9			7	′ ±	1	. 8	3]	. 3	土	6.	8		
	Day	6	2	1 ±	2.	5			2 5	i±	6	. 2	2		1 2	2 4	±	1 4	4	. 2	:
	Day	8	7	1 ±	3 1		7	1	0 8	3 ±	5	2.	8		1 3	3 9	土	3 6) .	7	
	Day1	. 0	5	5 _. ±	- 1 1	•	3		5 8	3±	1	6.	1		٠ ۷	1 9	士	7.	3		
10	すなれ	っち、	対照群	の自	血球	数	がD	a	у	0	,	2,	4	•	6、	8	,	及て	۴1	07	それ
	ぞれ10	0,	30,	1 5	5, 3	5	、1	1	8、	及	び	9 2	2 %	っで	ある	ς σ ₋	に	対し	/ \	実施	1例 1
	の化合物	カの3	0 m g	/ k	g/	′ d	ау	で	はロ) a	у	(),	2	. 4	Į,	6	、 ε	} 、	及び	^K 1 O
	でそれそ	ごれ 1	00,	7 0) 、 2	1	、 7	6	. 3	3 2	7	.]	žυ	₹1	7 6	5 %	らで	あり) 、	実施	1例1
	の化合物	カの1	0 0 m	ng/	k g	:/	d a	у	でに	t D	а	у	0	,	2、	4	: 、	6,	8	、及	なび1
15	0 でそれ	いぞれ	1 0 0	, 3	31、	1	6、	1	5 3	3,	1	7 2	2、	及	びも	5 C	%	· を示	きし	た。	この
	ことから	、シ	クロフ	オフ	スファ	. 3	ド投	与:	後の	白	ш	球数	女の	初	期值	直へ	-の	回復	ほは	対照	群が
	8日を要	更する	のに出	にし、	実施	囫	1の	化	合物	か投	与	群	では	t 6	日	· [0	復	を返	きめ	、カ	うつ、
	Day	8の	データ	から	強力	」な	白血	球	数垟	動加	作	用力	ぶあ	っる	ے ک	こカ	明	らか	312	なっ	た。

20 正常マウスでの白血球増加及び血小板減少検討試験

ICR系マウス(Crj:CD-1)の雄8週齢を試験に供した。群構成は5群構成で、第1群には溶媒である生理食塩液、第2群には実施例45の化合物(実施例1の化合物の塩酸塩)を10mg/kg/day、第3群には実施例45の化合物を50mg/kg/day、第4群には実施例45の化合物を250mg/kg/day、第5群にはスルフォスチン(WO 99/25719、特開2000-327689、(3S、PR)-3-アミノ-1-アミノ(スルホアミノ)ホスフィニル-2-ピペリドン)を50mg/kg/dayに設定し、動物数を3~4匹/群とした。投与は静脈内に5日間反復投与し、投与期間終了翌日に麻酔下腹大動脈から血液を採取し白血球数及び血小板数を測定した。その結果

を表2に示す。

表 2

実施例45の化合物及びスルフォスチンによる白血球数(単位:x100/ミリメートル立方)及び血小板数の測定(単位:x10000/ミリメートル立方)

78

5		白血球数	血小板数				
	第1群(対照群)	6 ± 1	78.4±11.3				
	第2群	25 ± 13	76.0±7.8				
	第3群	23 ± 19	84.9±8.3				
	第4群	4 0 ± 1 8	81.1±8.0				
10	第5群	1 5 ± 5	57. 1 ± 5. 1				

実施例45の化合物は対照群に対して10mg/kg/day群で4.2倍、50mg/kg/day群で3.8倍、250mg/kg/day群で6.7倍の白血球数の増加を示した。

また、スルフォスチンが対照群に比べて血小板数を減少させるのに対して(7 15 3%)、実施例 4 5 の化合物はいずれの群においても血小板数を減少させないことを示した。

以上、本発明のα-アミノーN-(ジアミノホスフィニル) ラクタム誘導体は 強力な白血球数増加作用を有し、感染症の予防又は治療剤として有用であること が明らかになった。更には、本発明のα-アミノーN-(ジアミノホスフィニ 20 ル)ラクタム誘導体は血小板数を減少させないことから、臨床に適用するうえで 安全性に優れていることが明らかになった。

試験例3

ジペプチジルペプチダーゼ I V活性の測定

3.2 mM グリシル・プロリル・βーナフチルアミド (バッケム社、スイ25 ス) 0.025 ml、0.1 Mトリスーマレイン酸緩衝液 (pH7.2) 0.1 ml、更に薬剤を加え、最終容量を水で0.2 mlに調製する。混合溶液を37℃、10分間加温し、ラット腎臓のホモジネートを用い硫酸アンモニウム分画により部分精製したジペプチジルペプチダーゼ I V溶液0.025 mlを加え、37℃、1時間反応させた。反応後、10%ポリオキシエチレン (20) ソルビ

WO 03/080633

ターンモノウレート及び0.2%ファーストガーネットGBC塩(シグマ社、米国)を含む0.5Mクエン酸ナトリウム緩衝液(pH3.78)を0.1ml加えて反応を停止し、525nmにおける吸光度(a)を測定した。同時に、検体を含まない緩衝液のみを用いた盲検の吸光度(b)を測定し、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害率を計算式の[(b-a)/b]×100により計算した。この方法により測定した本発明化合物のジペプチジルペプチダーゼIV50%阻害活性値を表3に示す。

表 3

本発明化合物のジペプチジルペプチダーゼ I V 5 0 %阻害活性値(単位:マイクログラム/ミリリットル)

化合物番号

50%阻害活性値

5 実施例1の化合物

0.017

実施例11の化合物

15 .

実施例15の化合物

1. 7

実施例17の化合物

1. 5

実施例22の化合物

0. 29

10 実施例25の化合物

0.86

実施例28の化合物

4. 2

実施例31の化合物

0. 93

実施例34の化合物

1. 1

実施例37の化合物

2. 1

15 実施例39の化合物

0.71

実施例41の化合物

0.035

実施例42の化合物

0.0093

実施例43の化合物

0.022

実施例44の化合物

0.0020

20 実施例48の化合物

0.38

実施例51の化合物

0.30

実施例53の化合物

0.43

実施例55の化合物

0.48

実施例57の化合物

0.061

25 実施例59の化合物

0.29

実施例61の化合物

0.35

以上、本発明のα-アミノ-N-(ジアミノホスフィニル) ラクタム誘導体は 強力なジペプチジルペプチダーゼ I V作用を有していることから、ジペプチジル ペプチダーゼ I Vが関与していると考えられる疾病の予防又は治療剤、例えばホ

ルモン調節剤、免疫調節剤、抗炎症剤、抗アレルギー剤、抗リウマチ剤、抗HI V剤、2型糖尿病治療剤などになり得ることが明らかになった。

81

産業上の利用可能性

本発明によれば、骨髄抑制に対する予防剤又は治療剤、感染症治療剤並びに白 血球増加剤として使用するための新規な α -アミノーNー(ジアミノホスフィニ ル)ラクタム誘導体が提供される。また、本発明によればジペプチジルペプチダ ーゼ I V阻害作用を有する新規な α -アミノーNー(ジアミノホスフィニル)ラ クタム誘導体が提供される。更に、本発明によれば前記症状等に有効な本発明の 新規な α -アミノーNー(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体を含む哺乳動 10 物の医薬が提供される。

15

20

請求の範囲

1. 下記一般式(1)

(式中、Aは水素原子、低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級 アルケニル基、又はシクロアルキル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、 置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アル コキシ基、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級ア ルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロアリールアミノ基、低級アシルアミ ノ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、カルバモイル基又は低級ア ルキルアミノカルボニル基で置換されることを示す; W、X、Y及びZはそれぞ れ独立して水素原子、低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級ア ルケニル基、シクロアルキル基、低級アシル基、アリールアシル基、ヘテロアリ ールアシル基、低級アルキルアミノカルボニル基、又はアリールアミノカルボニ ル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキ ル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アルコキシ基、アリールオキシ基、 水酸基、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アシ 25 ルアミノ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、ハロゲン原子、シア ノ基、ニトロ基、カルバモイル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で置換 されることを示し、又はWとX、若しくはYと2の一方又は両方が、飽和又は不 飽和の炭素ー炭素結合、又は窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれたヘテロ 原子を1~3個含む飽和又は不飽和の炭素-炭素結合を介して環状基を形成し、

それぞれの基は無置換又は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、低級アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、低級アルキルアミノカルボニル基、又はカルボキシ基からなるグループから選択される置換基で置換されることを示し、環を形成しないW、X又はY、Zは前述の置換基を有することを示す;Qは $-(CH_2)$ n-(nt0~3を示す)を示す。)で表わされる $\alpha-r$ ミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。

- 2. 一般式(1)において、Aが水素原子又は低級アルキル基を示し、低級アルキル基は置換されてもよく、置換される場合にはアリール基若しくはヘテロアリール基で置換されることを示す、請求項1記載のα-アミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- 3. 一般式(1)において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZがそれぞれ独立して水素原子、低級アルキル基、アリール基、低級アシル基、アリールアシル基、低級アルキルアミノカルボニル基、又はアリールアミノカルボニル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、低級アルコキシ基、アリールオキシ基、カルボキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、カルバモイル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で置換されることを示し、Qは一(CH_2)n-(nt0~3を示す)を示す、請求項1記載の $\alpha-r$ ミノーN-(ジrミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
 - 4. 一般式(1)において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZがそれぞれ独立して水素原子、低級アルキル基、フェニル基、4ーメトキシフェニル基、アセチル基、ブタノイル基、フェニルアセチル基、3ーフェニルプロパノイル基、フェノキシアセチル基、tーブチルアセチル基、シクロヘキサンカルボニル基、

- 5. 一般式(1)において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZがそれぞれ独立して水素原子、低級アルキル基、フェニル基、4ーメトキシフェニル基、アセチル基、ブタノイル基、フェニルアセチル基、3ーフェニルプロパノイル基、フェノキシアセチル基、tーブチルアセチル基、シクロヘキサンカルボニル基、
- 5 シンナモイル基、ベンゾイル基、4-メトキシベンゾイル基、4-ニトロベンゾイル基、4-フルオロベンゾイル基、テノイル基、エチルアミノカルボニル基、又はフェニルアミノカルボニル基を示し、Qが一(CH_2) $_2-$ (エチレン基)を示す、請求項1記載の $\alpha-$ アミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- 10 6. 一般式(1)において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZが全て水素原子を示し、Qが一(CH2)n-(nt0~3を示す)を示す、請求項1記載の $\alpha-7$ ミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- 7. 一般式 (1) において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及び2は全て水 15 素原子を示し、Qが-(CH $_2$) $_2$ -(エチレン基)を示す、請求項1記載の α -アミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
 - 8. 一般式(1)において、Aが水素原子を示し、W、X、Y及びZは全て水素原子を示し、Qが-C H_2 (メチレン基)を示す、請求項1 記載の α T > 0 J-N- (ジアミノホスフィニル) ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- 9. 一般式(1)において、Aが低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アルケニル基、又はシクロアルキル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール 基、低級アルコキシ基、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、低級アルキルアミノ 基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アシルアミノ基、カルボキシ基、カルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で置

換されることを示し、W、X、Y及びZがそれぞれ独立して水素原子、低級アル

キル基、アリール基、シクロアルキル基、低級アシル基、アリールアシル基、ヘ

テロアリールアシル基、低級アルキルアミノカルボニル基、又はアリールアミノカルボニル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アルコキシ基、アリールオキシ基、カルボキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、カルバモイル基、

- 5 又は低級アルキルアミノカルボニル基で置換されることを示し、Qは
 - $-(CH_2)$ n -(nは0~3を示す)を示す、請求項1記載の $\alpha-$ アミノーN
 - 一(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。

10. 一般式(1)において、Aが低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリ

- ール基、低級アルケニル基、又はシクロアルキル基を示し、それぞれの基は置換 されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アルコキシ基、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アシルアミノ基、カルボキシ基、カルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で置換されることを示し、W、X、Y及びZが全て水素原子を示し、Qは
- 15 $-(CH_2)$ n-(nは0~3を示す)を示す、請求項1記載の $\alpha-アミノ-N$
 - 一(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
 - 11. 一般式(1)において、Aが低級アルキル基、又はシクロアルキル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合には低級アルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、低級アルコキシ基、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、低級アルキルアミノ基、低級アシルアミノ基、カルボキシ基、カルバモ
- 20 ミノ基、低級アルキルアミノ基、低級アシルアミノ基、カルボキシ基、カルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基、又は低級アルキルアミノカルボニル基で置換されることを示し、W、X、Y及びZは全て水素原子を示し、Qは
 - $-(CH₂) n-(nは0~3を示す)を示す、請求項1記載の<math>\alpha-アミノ-N$
 - (ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- 25 __1 2. 一般式(1)において、Aが低級アルキル基、又はシクロアルキル基を示し、それぞれの基は置換されてもよく、置換される場合にはアリール基又はヘテロアリール基で置換されることを示し、W、X、Y及びZは全て水素原子を示し、Qは-(CH $_2$) n-(nは $0\sim3$ を示す)を示す、請求項1記載の $\alpha-$ アミノ-N-(ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容さ

れる塩。

10

13. 一般式 (1) において、Aがフェニル基、又は2-フリル基で置換されてもよいメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、又はn-ブチル基を示し、W、X、Y及びZはすべて水素原子を示し、Qは一(C H_2)n- (nは0~3を示す)を示す、請求項1記載の α -TミノーN- (ジアミノホスフィニル)ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。

- 14. 一般式 (1) において、Aがフェニル基、又は2-フリル基で置換されてもよいメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、又はn-ブチル基を示し、W、X、Y及びZはすべて水素原子を示し、Qは- (C H_2) n- (nは1 Zは2) を示す、請求項1 記載の $\alpha-$ アミノ-N- (ジアミノホスフィニル) ラクタム誘導体又はその薬理学的に許容される塩。
- 15. 請求項1~14のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする哺乳動物の医薬品又は疾病の予防若しくは治療剤。
- 16. 請求項1~14のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容され 15 る塩を有効成分とする骨髄抑制性疾患の予防又は治療剤。
 - 17. 請求項1~14のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする白血球減少症の予防又は治療剤。
 - 18. 請求項1~14のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする感染症の予防又は治療剤。
- 20 19. 請求項1~14のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする白血球増加剤。
 - 20. 請求項1~14のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とするジペプチジルペプチダーゼIV阻害剤。
- 21. 請求項1~14のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容され 25 る塩を有効成分とする免疫調節剤、ホルモン調節剤、抗炎症剤、抗HIV剤、抗 アレルギー剤、又はリウマチ予防又は治療剤。
 - 22. 請求項1~14のいずれかに記載の化合物又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とする2型糖尿病の予防又は治療剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/03534

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07F9/59, A61K31/675, A61 31/00, 31/18, 37/02, 37/0		, 29/00,						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
B. FIELDS SEARCHED								
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07F9/533-9/59, A61K31/675, A61P3/10, 5/00, 7/00, 7/06, 29/00, 31/00, 31/18, 37/02, 37/08, 43/00								
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched								
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)								
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category* Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.						
A EP 1184388 A1 (Zaidann Hoji Kenkyu Kai), 06 March, 2002 (06.03.02), & JP 2000-327689 A	n Biseibutsu Kagaku	1-22						
Kenkyu Kai), 10 April, 2001 (10.04.01),	10 April, 2001 (10.04.01),							
A JP 54-12391 A (Yamanouchi P Ltd.), 30 January, 1979 (30.01.79), (Family: none)	•	1-22						
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.							
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 11 June, 2003 (11.06.03)	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report 01 July, 2003 (01.07.03)							
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Facsimile No.	Authorized officer							
ear surror (ND	Telephone No.							

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/03534

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C07F9/59、A61K31/675、 A61P3/10,5/00,7/06,29/00,31/00,31/18, 37/02,37/08,43/00								
R 調査を行	うった分野							
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl' C07F9/533~9/59、A61K31/675、 A61P3/10, 5/00, 7/00, 7/06, 29/00, 31/00, 31/18, 37/02, 37/08, 43/00								
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの							
取小皮具が必万でフ具で「大脚型で11 プルガギに占 み4での ひゃ								
国際調査で使用	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)						
CAPLUS (STN) REGISTRY (STN)								
C. 関連する	5と認められる文献							
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	・きけ、その関連する簡重の表示	関連する 請求の範囲の番号					
<i>D)</i> 49 - 4	が一角の グロー かい の かい	さは、ての民産する個別の扱い	時のなると神経はなる。時代					
A	EP 1184388 Al(Zaidann Hojin Bis 2002.03.06 & JP 2000-327689 A	eibutsu Kagaku Kenkyu Kai)	1-22					
A	US 6214340 B1(Zaidann Hojin Biseibutsu Kagaku Kenkyu Kai) 1-22 2001.04.10 & WO 99/25719 A1 & EP 1043328 A1							
A .	JP 54-12391 A(山之内製薬株式会社)1979.01.30(ファミリーなし) 1-22							
□ C欄の続き	さにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。					
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表された文献では、発明の原理又はの変に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「A」特に関連のよび、発明の原理又は、 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみての新規性又は進歩性がないと考えられるもの「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の上の文献との、当業者にとって自明である組織といる出願による関示、使用、展示等に言及する文献にある。「A」同一パテントファミリー文献								
国際調査を完了	てした日 11.06.03	国際調査報告の発送日 01.07.	03					
日本国	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 単便番号100-8915 邓千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 穴 吹 智 子 00 電話番号 03-3581-1101	内線 3443					